

**PCT**WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM  
Internationales BüroINTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE  
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)(51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup> :A01N 43/80, 43/78 // (A01N 43/80,  
61:00) (A01N 43/78, 61:00)

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: **WO 99/65314**(43) Internationales  
Veröffentlichungsdatum:

23. Dezember 1999 (23.12.99)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/04055

(22) Internationales Anmeldedatum: 12. Juni 1999 (12.06.99)

(30) Prioritätsdaten:  
198 26 431.3. 16. Juni 1998 (16.06.98) DE(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-  
TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen  
(DE).

(72) Erfinder; und

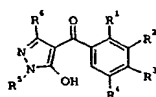
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SIEVERNICH, Bernd  
[DE/DE]; Brahmsstrasse 8, D-67459 Böhl-Iggelheim  
(DE). LANDES, Max [DE/DE]; Bismarckstrasse 49a,  
D-67161 Gönheim (DE). KIBLER, Elmar [DE/DE];  
Im Wachtelschlag 13, D-67454 Hassloch (DE). VON  
DEYN, Wolfgang [DE/DE]; An der Bleiche 24, D-67435  
Neustadt (DE). WALTER, Helmut [DE/DE]; Grünstadter  
Strasse 82, D-67283 Obrigheim (DE). OTTEN, Martina  
[DE/DE]; Gunterstrasse 28, D-67069 Ludwigshafen (DE).  
WESTPHALEN, Karl-Otto [DE/DE]; Mausbergweg 58,  
D-67346 Speyer (DE). VANTIEGHEM, Herve [BE/DE];  
Zollhausstrasse 5, D-76297 Stutensee (DE).(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT;  
D-67056 Ludwigshafen (DE).(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, AZ, BG, BR, BY, CA, CN,  
CZ, EE, GE, HU, ID, IL, IN, JP, KG, KR, KZ, LT, LV,  
MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR,  
UA, US, UZ, VN, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY,  
KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE,  
CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,  
NL, PT, SE).

Veröffentlicht

*Mit internationalem Recherchenbericht.  
Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen  
Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen  
eintreffen.*

(54) Title: HERBICIDAL MIXTURES HAVING A SYNERGISTIC EFFECT

(54) Bezeichnung: HERBIZIDE MISCHUNGEN MIT SYNERGISTISCHER WIRKUNG



(1)

(57) Abstract

The invention relates to synergistic herbicidal mixtures containing A) at least one 3-heterocyclyl-substituted benzoyl derivative of formula (I) in which the variables have the following meaning: R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> represent hydrogen, halogen, alkyl, alkyl halide, alkoxy, alkoxy halide, alkylthio, alkyl sulfinyl, or alkyl sulfonyl; R<sup>2</sup> represents a heterocyclic radical selected from the group: thiazole-2-yl, thiazole-4-yl, thiazole-5-yl, isoxazol-3-yl, isoxazol-4-yl, isoxazol-5-yl, 4,5-dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-dihydroisoxazol-4-yl and 4,5-dihydroisoxazol-5-yl, whereby these can be optionally substituted one time or a multiple number of times by halogen, alkyl, alkoxy, alkyl halide, alkoxy halide, alkylthio; R<sup>4</sup> represents hydrogen, halogen or alkyl; R<sup>5</sup> represents alkyl; R<sup>6</sup> represents hydrogen or alkyl; or one of the environmentally compatible salts thereof; and B) a synergistically effective quantity of at least one herbicidal compound from the group of acetyl CoA carboxylase inhibitors (ACC), acetolactate synthase inhibitors (ALS), amides, auxin herbicides, auxin transport inhibitors, carotenoid biosynthesis inhibitors, enolpyruvyl-shikimat-3-phosphate synthase inhibitors (ESPS), glutamine synthetase inhibitors, lipid biosynthesis inhibitors, mitosis inhibitors, protophorphyrinogen-IX-oxidase inhibitors, photosynthesis inhibitors, synergistic agents, growth substances, cell wall biosynthesis inhibitors and various other herbicides. The invention also relates to agents which contain these mixtures, to methods for producing these agents, and to the use thereof for controlling unwanted plants.

**BEST AVAILABLE COPY**

### (57) Zusammenfassung

Synergistische herbizide Mischung, enthaltend: A) mindestens ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel (I), in der die Variablen folgende Bedeutung haben: R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl; R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl, Isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei diese gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkylthio substituiert sein können; R<sup>4</sup> Wasserstoff, Halogen oder Alkyl; R<sup>5</sup> Alkyl; R<sup>6</sup> Wasserstoff oder Alkyl; oder eines seiner umweltverträglichen Salze; und B) eine synergistisch wirksame Menge mindestens einer herbiziden Verbindung aus der Gruppe der Acetyl-CoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), Amide, Auxin-Herbizide, Auxin-Transport-Inhibitoren, Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, Mitose-Inhibitoren, Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, Photosynthese-Inhibitoren, Synergisten, Wuchsstoffe, Zellwandbiosynthese-Inhibitoren und verschiedener weitere Herbizide. Mittel, die diese Mischungen enthalten sowie Verfahren zur Herstellung dieser Mittel und deren Verwendung zur Bekämpfung unerwünschter Pflanzen.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidshan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Herbizide Mischungen mit synergistischer Wirkung

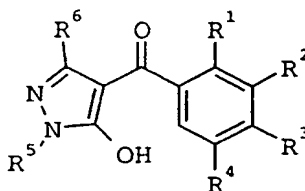
Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft eine synergistische herbizide Mischung, enthaltend

- 10 A) mindestens ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I

15



in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

- 20 R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> Wasserstoff, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl;

- 25 R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl, Isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die neun genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

- 35 R<sup>4</sup> Wasserstoff, Halogen oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

- R<sup>5</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

- R<sup>6</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

- 40 oder eines seiner umweltverträglichen Salze;

und

45

- B) eine synergistisch wirksame Menge mindestens einer herbiziden Verbindung aus der Gruppe der AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), Amide, Auxin-Herbizide, Auxin-Transport-Inhibitoren, Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, Mitose-Inhibitoren, Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, Photosynthese-Inhibitoren, Synergisten, Wachstumsstoffe, Zellwandbiosynthese-Inhibitoren und verschiedener weiterer Herbizide.

Außerdem betrifft die Erfindung herbizide Mittel, enthaltend eine herbizid wirksame Menge einer synergistischen herbiziden Mischung, wie voranstehend definiert, sowie mindestens einen flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls mindestens einen grenzflächenaktiven Stoff.

Des weiteren betrifft die Erfindung Verfahren zur Herstellung dieser Mittel und Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschten Pflanzenwuchs.

Bei Pflanzenschutzmitteln ist es grundsätzlich wünschenswert, die spezifische Wirkung eines Wirkstoffs und die Wirkungssicherheit zu erhöhen. Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, die Wirkung von bekannten herbizid wirksamen 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivaten der Formel I zu erhöhen.

Aufgabe der Erfindung war es nun, die selektive herbizide Wirkung der 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I gegen unerwünschte Schädelpflanzen zu erhöhen.

Demgemäß wurden die Eingangs definierten Mischungen gefunden. Des weiteren wurden herbizide Mittel gefunden, die diese Mischungen enthalten, sowie Verfahren zur deren Herstellung und Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs. Bei letztgenannten Verfahren ist es unerheblich, ob die herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B) gemeinsam oder getrennt formuliert und ausgebracht werden und in welcher Reihenfolge die Applikation bei getrennter Ausbringung erfolgt.

Die erfindungsgemäßen Mischungen zeigen einen synergistischen Effekt; die Verträglichkeit der herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B) für bestimmte Kulturpflanzen bleibt dabei im allgemeinen erhalten.

Als Komponente B kommen als AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC) beispielsweise Cyclohexenonoximether, Phenoxyphenoxypropionsäureester oder Arylaminopropionsäuren in Betracht. Zu den Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS) zählen unter anderem

5 Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe. Bei den Auxin-Herbiziden sind unter anderem Pyridincarbonsäuren, 2,4-D oder Benazolin von Relevanz. Als Lipidbiosynthese-Inhibitoren werden unter anderem Anilide, Chloracetanilide, Thioharnstoffe, Benfuresate oder Perfluidone verwendet.

10 Bei den Mitose-Inhibitoren kommen unter anderem Carbamate, Dinitroaniline, Pyridine, Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide in Betracht. Beispiele für Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren sind unter anderem Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole. Als Photosynthese-In-

15 hibitoren kommen unter anderem Propanil, Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine, Triazinone, Uracile oder Biscarbamate in Betracht. Zu den Synergisten zählen unter anderem Oxirane. Bei den Wuchsstoffe kommen beispielsweise Aryloxyalkansäuren, Benzoessäuren oder Chinolincarbonsäuren in Betracht. Unter

20 der Gruppe "verschiedene weitere Herbizide" sind unter anderem die Wirkstoffklassen Dichlorpropionsäuren, Dihydrobenzofurane, Phenyllessigsäuren sowie einzelne, wie unten angegeben, Herbizide zu verstehen, deren Wirkmechanismus nicht (genau) bekannt ist.

25 Weiterhin kommen als Komponente B Wirkstoffe aus der Gruppe der Amide, Auxin-Transport-Hemmer, Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren und Zellwandsynthese-Inhibitoren

30 in Betracht.

Beispiele für Herbizide, die in Kombination mit den 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivaten der Formel I gemäß der vorliegenden Erfindung verwendet werden können, sind unter

35 anderem:

- B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), z.B.
- Cyclohexenonoximether, wie Alloxydim, Clethodim, Cloproxydim, Cycloxydim, Sethoxydim, Tralkoxydim,
  - 40 Butroxydim, Clefoxydim oder Tepraloxym;
  - Phenoxyphenoxypropionsäureester, wie Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet), Cyhalofop-butyl, Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Fenthiapropethyl, Fluazifop-butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxifopethoxyethyl, Haloxifop-methyl, Haloxifop-P-methyl, Isoxapyrifop,
  - 45 Propaquizafop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-P-ethyl oder Quizalofop-tefuryl; oder

## 4

- Arylaminopropionsäuren, wie Flamprop-methyl oder Flamprop-isopropyl;
- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), z.B.
  - 5 - Imidazolinone, wie Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenzmethyl (Imazame), Imazamoc, Imazapic, Imazethapyr oder Imazamethapyr;
  - Pyrimidylether, wie Pyriithiobac-säure, Pyriithiobac-sodium, Bispyribac-sodium, KIH-6127 oder Pyribenzoxym;
  - 10 - Sulfonamide, wie Florasulam, Flumetsulam oder Metosulam; oder
  - Sulfonylharnstoffe, wie Amidosulfuron, Azimsulfuron, Bensulfuron-methyl, Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-methyl, Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl, Imazosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primsulfuron-methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl, Rimsulfuron, Sulfometuron-methyl, Thifensulfuron-methyl, Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflursulfuron-methyl, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Sulfosulfuron oder Idosulfuron;
  - 15
  - 20
- B3 Amide, z.B.
  - 25 - Allidochlor (CDAA), Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, Chlorthiamid, Diphenamid, Etobenzanid (Benzchlomet), Fluthiamide, Fosamin oder Monalide;
- B4 Auxin-Herbizide, z.B.
  - 30 - Pyridincarbonsäuren, wie Clopyralid oder Picloram; oder
  - 2,4-D oder Benazolin;
- B5 Auxin-Transport-Hemmer, z.B.
  - Naptalame oder Diflufenzopyr;
  - 35
- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, z.B.
  - Benzofenap, Clomazone (Dimethazone), Diflufenican, Fluorochloridone, Fluridone, Pyrazolynate, Pyrazoxyfen, Isoxaflutole, Isoxachlortole, Mesotrione, Sulcotrione (Chlormesulone), Ketospiradox, Flurtamone, Norflurazon oder Amitrol;
  - 40
- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), z.B.
  - 45 - Glyphosate oder Sulfosate;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, z.B.

- Bilanafos (Bialaphos) oder Glufosinate-ammonium;

B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren, z.B.

- Anilide, wie Anilofos oder Mefenacet;
- 5 - Chloracetanilide, wie Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Alachlor, Butachlor, Butenachlor, Diethatyl-ethyl, Dimethachlor, Metazachlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pretilachlor, Propachlor, Prynachlor, Terbuchlor, Thenylchlor oder Xylachlor;
- 10 - Thioharnstoffe, wie Butylate, Cycloate, Di-allate, Dimepiperate, EPTC, Esprocarb, Molinate, Pebulate, Prosulfocarb, Thiobencarb (Benthiocarb), Tri-allate oder Vernolate; oder
- Benfuresate oder Perfluidone;

15

B10 Mitose-Inhibitoren, z.B.

- Carbamate, wie Asulam, Carbetamid, Chlorpropham, Orben-carb, Pronamid (Propyzamid), Propham oder Tiocarbazil;
- Dinitroaniline, wie Benefin, Butralin, Dinitramin, Ethal-fluralin, Fluchloralin, Oryzalin, Pendimethalin, Pro-diamine oder Trifluralin;
- 20 - Pyridine, wie Dithiopyr oder Thiazopyr; oder
- Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;

25

B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, z.B.

- Diphenylether, wie Acifluorfen, Acifluorfen-sodium, Aclonifen, Bifenox, Chlornitrofen (CNP), Ethoxyfen, Fluorodifen, Fluoroglycofen-ethyl, Fomesafen, Furyloxy-fen, Lactofen, Nitrofen, Nitrofluorfen oder Oxyfluorfen;
- 30 - Oxadiazole, wie Oxadiargyl oder Oxadiazon;
- cyclische Imide, wie Azafenidin, Butafenacil, Carfentra-zone-ethyl, Cinidon-ethyl, Flumiclorac-pentyl, Flumioxa-zin, Flumipropyn, Flupropacil, Fluthiacet-methyl, Sulfen-trazone oder Thidiazimin; oder
- 35 - Pyrazole, wie ET-751, JV 485 oder Nipyraclofen;

B12 Photosynthese-Inhibitoren, z.B.

- Propanil, Pyridate oder Pyridafol;
- 40 - Benzothiadiazinone, wie Bentazon;
- Dinitrophenole, wie Bromofenoxim, Dinoseb, Dinoseb-acetat, Dinoterb oder DNOC;
- Dipyridylene, wie Cyperquat-chlorid, Difenzoquat-methyl-sulfat, Diquat oder Paraquat-dichlorid;

45

## 6

- Harnstoffe, wie Chlorbromuron, Chlorotoluron, Difenoxuron, Dimefuron, Diuron, Ethidimuron, Fenuron, Flumeturon, Isoproturon, Isouron, Linuron, Methabenzthiazuron, Methazole, Metobenzuron, Metoxuron, Monolinuron, Neburon, Siduron oder Tebuthiuron;
  - Phenole, wie Bromoxynil oder Ioxynil;
  - Chloridazon;
  - Triazine, wie Ametryn, Atrazin, Cyanazine, Desmetryn, Dimethamethryn, Hexazinon, Prometon, Prometryn, Propazin, Simazin, Simetryn, Terbumeton, Terbutryn, Terbutylazin oder Trietazin;
  - Triazinone, wie Metamitron oder Metribuzin;
  - Uracile, wie Bromacil, Lenacil oder Terbacil; oder
  - Biscarbamate, wie Desmedipham oder Phenmedipham;
- 15 B13 Synergisten, z.B.
- Oxirane, wie Tridiphane;
- B14 Wuchsstoffe, z.B.
- Aryloxyalkansäuren, wie 2,4-DB, Clomeprop, Dichlorprop, Dichlorprop-P (2,4-DP-P), Fluoroxypyr, MCPA, MCPB, Mecoprop, Mecoprop-P oder Triclopyr;
  - Benzoessäuren, wie Chloramben oder Dicamba; oder
  - Chinolincarbonsäuren, wie Quinclorac oder Quinmerac;
- 25 B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren, z.B.
- Isoxaben oder Dichlobenil;
- B16 Verschiedene weitere Herbizide, z.B.
- Dichlorpropionsäuren, wie Dalapon;
  - Dihydrobenzofurane, wie Ethofumesate;
  - Phenylessigsäuren, wie Chlorfenac (Fenac); oder
  - Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorfenprop-methyl, Chloroxuron, Cinnethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole, Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluoribenztranyl, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutylat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Pipephos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbumeton, Sulfallate (CDEC), Terbutcarb, Triaziflam, Triazofenamid oder Trimeturon;
- 45 oder deren umweltverträgliche Salze.



Von besonderer Bedeutung sind nachfolgende Herbizide, die in Kombination mit den 3-heterocyclylsubstituierten Benzolyderivaten der Formel I gemäß der vorliegenden Erfindung verwendet werden können:

5

B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), z.B.

- Cyclohexenonoximether, wie Alloxydim, Clethodim, Cloproxydim, Cycloxydim, Sethoxydim, Tralkoxydim, Butroxydim, Clefoxydim oder Tepraloxym;
- 10 - Phenoxyphenoxypropionsäureester, wie Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet), Cyhalofop-butyl, Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Fenthiapropethyl, Fluazifop-butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxifop-ethoxyethyl, Haloxifop-methyl, Haloxifop-P-methyl, Isoxapyrifop, Propaquizafop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-P-ethyl oder Quizalofop-tefuryl; oder
- 15 - Arylaminopropionsäuren, wie Flamprop-methyl oder Flamprop-isopropyl;

20 B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), z.B.

- Imidazolinone, wie Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenzmethyl (Imazame), Imazapic, Imazethapyr oder Imazamethapyr;
- Pyrimidylether, wie Pyriithiobac-säure, Pyriithiobac-sodium, Bispyribac-sodium, KIH-6127 oder Pyribenzoxym;
- 25 - Sulfonamide, wie Flumetsulam oder Metosulam; oder
- Sulfonylharnstoffe, wie Amidosulfuron, Azimsulfuron, Bensulfuron-methyl, Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-methyl, Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl, Imazosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl, Rimsulfuron, Sulfometuron-methyl, Thifensulfuron-methyl, Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflursulfuron-methyl,
- 30 N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Sulfosulfuron oder Idosulfuron;

B3 Amide, z.B.

- 40 - Allidochlor (CDAA), Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, Chlorthiamid, Diphenamid, Etobenzanid (Benzchlomet), Fluthiamide, Fosamin oder Monalide;

B4 Auxin-Herbizide, z.B.

- 45 - Pyridincarbonsäuren, wie Clopyralid oder Picloram; oder
- 2,4-D oder Benazolin;

## 8

- B5 Auxin-Transport-Hemmer, z.B.  
- Naptalame oder Diflufenzopyr;
- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, z.B.  
5 - Benzofenap, Clomazone (Dimethazone), Diflufenican, Fluorochloridone, Fluridone, Pyrazolynate, Pyrazoxyfen, Isoxaflutole, Isoxachlortole, Mesotrione, Sulcotrione (Chlormesulone), Flurtamone, Norflurazon oder Amitrol;
- 10 B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), z.B.  
- Glyphosate oder Sulfosate;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, z.B.  
15 - Bilanafos (Bialaphos) oder Glufosinate-ammonium;  
- Anilide, wie Anilofos oder Mefenacet;  
- Chloracetanilide, wie Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Alachlor, Butachlor, Butenachlor, Diethatyl-ethyl, Dimethachlor, Metazachlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pretilachlor, Propachlor, Prynachlor, Terbuchlor, Thenylchlor oder Xylachlor;  
20 - Thioharnstoffe, wie Butylate, Cycloate, Di-allate, Dimepiperate, EPTC, Esprocarb, Molinate, Pebulate, Prosulfocarb, Thiobencarb (Benthiocarb), Tri-allate  
25 oder Vernolate; oder  
- Benfuresate oder Perfluidone;
- B10 Mitose-Inhibitoren, z.B.  
30 - Carbamate, wie Asulam, Carbetamid, Chlorpropham, Orben-carb, Pronamid (Propyzamid), Propham oder Tiocarbazil;  
- Dinitroaniline, wie Benefin, Butralin, Dinitramin, Ethal-fluralin, Fluchloralin, Oryzalin, Pendimethalin, Pro-diamine oder Trifluralin;  
35 - Pyridine, wie Dithiopyr oder Thiazopyr; oder  
- Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;
- B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, z.B.  
40 - Diphenylether, wie Acifluorfen, Acifluorfen-sodium, Aclonifen, Bifenox, Chlornitrofen (CNP), Ethoxyfen, Fluorodifen, Fluoroglycofen-ethyl, Fomesafen, Furyloxyfen, Lactofen, Nitrofen, Nitrofluorfen oder Oxyfluorfen;  
- Oxadiazole, wie Oxadiargyl oder Oxadiazon;  
45

- cyclische Imide, wie Azafenidin, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Flumiclorac-pentyl, Flumioxazin, Flumipropyn, Flupropacil, Fluthiacet-methyl, Sulfentrazone oder Thidiazimin; oder
  - 5 - Pyrazole, wie ET-751, JV 485 oder Nipyraclofen;
- B12 Photosynthese-Inhibitoren, z.B.
- Propanil, Pyridate;
  - Benzothiadiazinone, wie Bentazon;
  - 10 - Dinitrophenole, wie Bromofenoxim, Dinoseb, Dinoseb-acetat, Dinoterb oder DNOC;
  - Dipyridylene, wie Cyperquat-chlorid, Difenzoquat-methylsulfat, Diquat oder Paraquat-dichlorid;
  - Harnstoffe, wie Chlorbromuron, Chlorotoluron, Difenoxuron, Dimefuron, Diuron, Ethidimuron, Fenuron, Fluometuron, Isoproturon, Isouron, Linuron, Methabenzthiazuron, Methazole, Metobenzuron, Metoxuron, Monolinuron, Neburon, Siduron oder Tebuthiuron;
  - 15 - Phenole, wie Bromoxynil oder Ioxynil;
  - 20 - Chloridazon;
  - Triazine, wie Ametryn, Atrazin, Cyanazine, Desmetryn, Dimethamethryn, Hexazinon, Prometon, Prometryn, Propazin, Simazin, Simetryn, Terbumeton, Terbutryn, Terbutylazin oder Trietazin;
  - 25 - Triazinone, wie Metamitron oder Metribuzin;
  - Uracile, wie Bromacil, Lenacil oder Terbacil; oder
  - Biscarbamate, wie Desmedipham oder Phenmedipham;
- B13 Synergisten, z.B.
- 30 - Oxirane, wie Tridiphane;
- B14 Wuchsstoffe, z.B.
- Aryloxyalkansäuren, wie 2,4-DB, Clomeprop, Dichlorprop, Dichlorprop-P (2,4-DP-P), Fluoroxypyr, MCPA, MCPB,
  - 35 Mecoprop, Mecoprop-P oder Triclopyr;
  - Benzoessäuren, wie Chloramben oder Dicamba; oder
  - Chinolincarbonsäuren, wie Quinclorac oder Quinmerac;
- B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren, z.B.
- 40 - Isoxaben oder Dichlobenil;
- B16 Verschiedene weitere Herbizide, z.B.
- Dichlorpropionsäuren, wie Dalapon;
  - Dihydrobenzofurane, wie Ethofumesate;
  - 45 - Phenylessigsäuren, wie Chlorfenac (Fenac); oder

- Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorfenprop-methyl, Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole, Dibenzyluron, Diprope-  
5 tryn, Dymron, Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Pipero-  
10 phos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbume-  
ton, Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triazofenamid oder Trimeturon;

oder deren umweltverträgliche Salze.

- 15 Die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I sind aus WO 96/26206, WO 97/41116, WO 97/41117 und WO 97/41118 bekannt.

- Sie können in Form der reinen Enantiomere als auch als Racemate  
20 oder Diastereomergemische vorliegen bzw. verwendet werden. Die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I sowie die herbizid wirksamen Verbindungen aus den Gruppen B1 bis B16 können auch in Form ihrer umweltverträglichen Salze vor-  
liegen. Im allgemeinen kommen die Salze derjenigen Kationen oder  
25 die Säureadditionssalze derjenigen Säuren in Betracht, deren Kationen, beziehungsweise Anionen, die herbizide Wirkung der Wirkstoffe nicht negativ beeinträchtigen.

- Es kommen als Kationen, insbesondere Ionen der Alkalimetalle,  
30 vorzugsweise Lithium, Natrium und Kalium, der Erdalkalimetalle, vorzugsweise Calcium und Magnesium, und der Übergangsmetalle, vorzugsweise Mangan, Kupfer, Zink und Eisen, sowie Ammonium, wobei hier gewünschtenfalls ein bis vier Wasserstoffatome durch  
C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Hydroxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl,  
35 Hydroxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkoxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl oder Benzyl ersetzt sein können, vorzugsweise Ammonium, Dimethylammonium, Diisopropyl-  
ammonium, Tetramethylammonium, Tetrabutylammonium, 2-(2-Hydroxy-  
eth-1-oxy)eth-1-ylammonium, Di(2-hydroxyeth-1-yl)ammonium, Tri-  
methylbenzylammonium, des weiteren Phosphoniumionen, Sulfonium-  
40 ionen, vorzugsweise Tri(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl)sulfonium und Sulfoxonium-  
ionen, vorzugsweise Tri(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl)sulfoxonium, in Betracht.

- Anionen von brauchbaren Säureadditionssalzen sind in erster Linie Chlorid, Bromid, Fluorid, Hydrogensulfat, Sulfat, Dihydrogen-  
45 phosphat, Hydrogenphosphat, Nitrat, Hydrogencarbonat, Carbonat, Hexafluorosilikat, Hexafluorophosphat, Benzoat sowie die Anionen

von C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkansäuren, vorzugsweise Formiat, Acetat, Propionat und Butyrat.

Die herbizid wirksamen Verbindungen aus den Gruppen B1 bis B16  
5 sind z.B. in

- "Herbizide", Hock, Fedtke, Schmidt, 1. Auflage, Thieme 1995  
(s. "Quinclorac" S. 238, "Molinat" S. 32, "Butachlor" S. 32,  
"Pretilachlor" S. 32, "Dithiopyr" S. 32, "Mefenacet" S. 32,  
10 "Fenoxapropethyl" S. 216, "Dimepiperate" S. 32, "Pyrazoly-  
nate" S. 146, "Pyrazoxyfen" S. 146, "Bensulfuronmethyl"  
S. 31, "Pyrazosulfuron-ethyl" S. 31, "Cinosulfuron" S. 31,  
"Benfuresate" S. 233, "Bromobutide" S. 243, "Dymron" S. 243,  
"Dimethyametryn" S. 118, "Esprocarb" S. 229, "Pyributicarb"  
15 S. 32, "Cinemthylin" S. 32, "Propanil" S. 32, "2,4-D" S. 30,  
"Bentazon" S. 30, "Azimsulfuron (DPX-A-8947)" S. 175, "Meco-  
prop-P" S. 237, "Chlorpropham" S. 205, "Ethoxyfen" S. 30,  
"Haloxypop-P-methyl" S. 38, "Haloxypop-ethoxyethyl" S. 38,  
"Flumiclorac-pentyl" S. 35, "Flupropacil" S. 143, "Nipyra-  
20 clofen" S. 145, "Metosulam" S. 33, "Ethametsulfuron-methyl"  
S. 36, "Thifensulfuron-methyl" S. 35, "Pyriithiobac-säure"  
S.181);
  
- "Agricultural Chemicals", Book II Herbicides, 1993 (s. "Thio-  
25 bencarb" S. 85, "Benzofenap" S. 221, "Napropanilid" S. 49,  
"Piperophos" S. 102, "Anilofos" S. 241, "Imazosulfuron  
(TH-913)" S. 150, "Etobenzamid (HW-52)" S. 54, "Sulcotrione  
(ICIA-0051)" S. 268, "Poast" S. 253, "Focus" S. 222,  
"Dimethenamid" S. 48, "Sulfosate" S. 236, "2,4-DB" S. 10,  
30 "Dichlorprop-P" S. 6, "Flupoxam" S. 44, "Frosulfocarb" S. 84,  
"Quinmerac" S. 233, "Metazachlor" S. 64, "Flurtamone" S. 265,  
"Bromofenoxim" S. 228, "Fomesafen" S. 248, "Imazamethabenz-  
methyl" S. 153, "Clodinafop-propargyl" S. 214, "Fenoxaprop-  
P-ethyl" S. 208, "Fluazifop-P-butyl" S. 207, "Quizalofop-P-  
35 ethyl" S. 210, "Quizalofop-terfuryl" S. 211, "Flumioxazin" S.  
43, "Flumipropyn" S. 267, "Sulfentrazone" S. 261, "Thiazopyr"  
S. 226, "Pyriithiobac-sodium" S. 266, "Flumetsulam" S. 227,  
"Amidosulfuron" S. 151, "Halosulfuron-methyl" S. 148,  
"Rimsulfuron" S. 138, "Tribenuron-methyl" S. 139, "Triflu-  
40 sulfuron-methyl" S. 137, "Primisulfuron-methyl" S. 147);
  
- "Agricultural Chemicals", Book II Herbicides, 13<sup>th</sup> Edition  
(s. "Carfenstole" S. 284, "Sulfosulfuron" S. 145, "Ethoxy-  
sulfuron" S. 149, "Pyribenzoxym" S. 279, "Diflufenzopyr"  
45 S. 90, "ET-751" S. 278, "Carfentrazone-ethyl" S. 267,  
"Fluthiacet-methyl" S. 277, "Imazapic" S. 160, "Butenachlor"

S. 54, "Tiocarbazil" S. 84, "Fluthiamide" S. 62, "Isoxa-flutole" S. 283, "Butroxydim" S. 259,)

- "Short Review of Herbicides & PGRs 1991, Hodogaya Chemicals
- 5 (s. "Furyloxyfen" S. 142, "Triazofenamid" S. 268, "Thenyl-chlorid (NSK-850)" S. 52, "Cumyluron (JC-940)" S.90, "Pendi-methalin (AC-92553)" S. 58, "Buthidazole" S. 88, "Cyprazole" S.38, "Allidochlor" S. 48, "Benzoylprop-ethyl" S. 38,
- 10 "Chlorthiamid" S. 150, "Diphenamid" S. 34, "Flamprop-methyl" S. 40, "Fosamin" S. 232, "Isoxaben" S. 42, "Monalide" S. 32, "Naptalam" S. 36, "Pronamid" S. 34, "Bialaphos" S. 234, "Glufosinate-ammonium" S. 234, "Glyphosate" S. 232, "Amitrol" S.254, "Clomeprop S. 20, "Dichlorprop" S. 6, "Fenoprop" S. 8, "Fluroxypyr" S.156, "MCPA" S. 4, "MCPB" S. 8, "Mecoprop"
- 15 S. 6, "Napropamide" S. 16, "Triclopyr" S. 154, "Chloramben" S. 28, "Dicamba" S. 26, "Clomazone" S. 268, "Diflufenican" S. 42, "Fluorochloridone" S. 266, "Fluridone" S. 156, "Asulam" S. 112, "Barban" S. 100, "Butylate" S. 106, "Carbet-amide" S. 36, "Chlorobufam" S. 100, "Cycloate" S. 108,
- 20 "Desmedipham" S. 104, "Di-allate" S. 106, "EPTC" S. 108, "Orbencarb" S. 112, "Pebulate" S. 106, "Phenisopham" S. 118, "Phenmedipham" S. 104, "Propham" S. 100, "Sulfallate" S. 110, "Terbucarb" S. 102, "Tri-allate" S. 108, "Vernolate" S. 108, "Acetochlor" S. 48, "Alachlor" S. 46, "Diethathyl-ethyl"
- 25 S. 48, "Dimethachlor" S. 50, "Metolachlor" S. 46, "Propa-chlor" S. 44, "Pyrnachlor" S. 44, "Terbuchlor" S. 48, "Xylachlor" S. 52, "Alloxydim" S. 260, "Clethodim" S. 270, "Cloproxydim" S. 268, "Tralkoxydim" S. 270, "Dalapon" S. 212, "Ethofumesate" S. 124, "Benefin" S. 54, "Butralin" S. 58,
- 30 "Dinitramin" S. 56, "Ethalfuralin" S. 60, "Fluchloralin" S. 54, "Isopropalin" S. 58, "Nitratin" S. 58, "Oryzalin" S. 60, "Prodiamine" S. 62, "Profluralin" S. 54, "Trifluralin" S. 54, "Dinoseb" S. 128, "Dinoseb-Acetat" S. 128, "Dinoterb" S. 128, "DNOC" S. 126, "Acifluorfen-sodium" S. 142, "Acloni-fen" S. 146, "Bifenox" S. 140, "Chlornitrofen" S. 138,
- 35 "Difenoxuron" S. 76, "Fluorodifen" S. 138, "Fluoroglycofen-ethyl" S. 146, "Lactofen" S. 144, "Nitrofen" S. 136, "Nitro-fluorfen" S. 140, "Oxyfluorfen" S. 140, "Cyperquat-chlorid" S. 158, "Difenzoquat-methyl sulfat" S. 160, "Diquat" S. 158,
- 40 "Paraquat-dichlorid" S. 158, "Benzthiazuron" S. 82, "Buturon" S. 66, "Chlorbromuron" S. 72, "Chloroxuron" S. 76, "Chloro-toluron" S. 74, "Cycluron" S. 84, "Dimefuron" S. 88, "Diuron" S. 70, "Ethidimuron" S. 86, "Fenuron" S. 64, "Fluometuron" S. 68, "Isoproturon" S. 80, "Isouron" S. 88, "Karbutilat"
- 45 S. 76, "Linuron" S. 72, "Methabenzthiazuron" S. 82, "Metox-uron" S. 72, "Monolinuron" S. 66, "Monuron" S. 64, "Neburon" S. 72, "Siduron" S. 68, "Tebuthiuron" S. 86, "Trimeturon"

- S. 64, "Isocarbamid" S. 168, "Imazamethapyr" S. 172, "Imazapyr" S. 170, "Imazaquin" S. 170, "Imazethapyr" S. 172, "Methazole" S. 162, "Oxadiazon" S. 162, "Tridiphan" S. 266, "Bromoxynil" S. 148, "Ioxynil" S. 148, "Diclofop-methyl" S. 16, "Fenthiaprop-ethyl" S. 20, "Fluazifop-butyl" S. 18, "Haloxifop-methyl" S. 18, "Isoxapyrifop" S. 22, "Propaquizafop" S. 24, "Quizalofop-ethyl" S. 20, "Chlorfenac" S. 258, "Chlorophenprop-methyl" S. 258, "Chloridazon" S. 174, "Maleic hydrazide" S. 162, "Norflurazon" S. 174, "Pyridate" S. 176, "Clopyralid" S. 154, "Picloram" S. 154, "Chlorimuron-ethyl" S. 92, "Chlorsulfuron" S. 92, "Flazasulfuron" S. 96, "Met-sulfuron-methyl" S. 92, "Nicosulfuron" S. 96, "Sulfometuron-methyl" S. 92, "Triasulfuron" S. 94, "Ametryn" S. 198, "Atrazin" S. 188, "Aziprotryne" S. 206, "Cyanazine" S. 192, "Cyprazine" S. 192, "Desmetryne" S. 200, "Dipropetryn" S. 202, "Eglinazin-ethyl" S. 208, "Hexazinon" S. 208, "Procyazine" S. 192, "Prometone" S. 196, "Prometryn" S. 196, "Propazin" S. 188, "Secbumeton" S. 196, "Simazine" S. 188, "Simetryn" S. 196, "Terbumeton" S. 204, "Terbutryn" S. 198, "Terbutylazin" S. 190, "Trietazine" S. 188, "Ethiozin" S. 210, "Metamitron" S. 206, "Metribuzin" S. 202, "Bromacil" S. 180, "Lenacil" S. 180, "Terbacil" S. 180, "Benazolin" S. 262, "Bensulide" S. 228, "Benzofluor" S. 266, "Butamifos" S. 228, "DCPA" S. 28, "Dichlobenil" S. 148, "Endothal" S. 264, "Mefluidide" S. 306, "Perfluidone" S. 260, "Terbuchlor" S. 48);
- "Global Herbicide Directory" First Edition, 1994 (s. "Oxadiazon" S. 96);
- "European Directory of Agrochemical Products" Volume 2 - Herbicides" Fourth Edition, (s. "Buminafos" S. 255);

beschrieben.

- Weiterhin ist die Verbindung "DEH-112" aus der europäischen Patentanmeldung EP-A 302 203 bekannt. Die Verbindung "Tepraloxym" ist in DE-A 33 36 140 beschrieben; die Verbindung "Cinidon-ethyl" in DE-A 36 03 789 und die Verbindung "Fluorobentranyl" in EP-A 84 893. Weitere Verbindungen sind bekannt aus "Brighton crop Protection conference - Weeds - 1993 (s. "Thidiazimin" S. 29, "AC-322140" S. 41, "KIH-6127" S. 47, "Prosulfuron" S. 53, "KIH-2023" S. 61, "Metobenzuron" S. 67). Die Verbindung "Carfenstrole (CH-900)" ist in EP-A 332 133 genannt und die Verbindung N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-

yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide ist in PCT/EP 96/03996 beschrieben.

Die Zuordnung der Wirkstoffe zu den jeweiligen Wirkmechanismen basiert auf dem momentanen Kenntnisstand. Falls für einen Wirkstoff mehrere Wirkmechanismen zum Tragen kommen, so wurde dieser Stoff nur einem mode of action zugeordnet.

In Hinblick auf die synergistische herbizide Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen sind die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I bevorzugt, in denen die Variablen folgende Bedeutung haben, und zwar für sich allein oder in Kombination:

- 15 R<sup>1</sup> Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl;  
insbesondere bevorzugt Halogen, wie Chlor oder Brom, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, wie Methyl oder Ethyl, oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl, wie Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl;  
20 außerordentlich bevorzugt Chlor, Methyl oder Methylsulfonyl;
- R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:  
Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder  
25 mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;  
insbesondere bevorzugt Isoxazol-5-yl, 3-Methyl-isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl,  
30 5-Ethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl oder 4,5-Dimethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl;  
ebenso bevorzugt ist ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-4-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die sechs genannten Reste gegebenenfalls ein-  
35 fach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;
- 40 R<sup>3</sup> Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl;  
insbesondere bevorzugt Halogen, wie Chlor oder Brom, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, wie Methylthio oder Ethylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfinyl, wie Methylsulfinyl oder Ethylsulfinyl, oder  
45 C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl, wie Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl;



## 15

außerordentlich bevorzugt Chlor, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl;

R<sup>4</sup> Wasserstoff oder Methyl;

5 insbesondere bevorzugt Wasserstoff;

R<sup>5</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl oder 2-Methylpropyl;

insbesondere bevorzugt Methyl, Ethyl oder 1-Methylethyl;

10

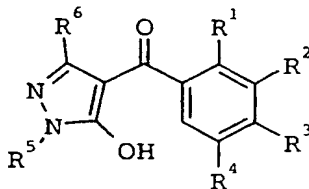
R<sup>6</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, wie Methyl oder Ethyl;

insbesondere bevorzugt Wasserstoff oder Methyl;

Außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocycl-yl-substituierten  
15 Benzoylderivate der Formel Ia, insbesondere die Verbindungen Ia.1 bis Ia.53, die in folgender Tabelle 1 aufgeführt sind:

Tabelle 1

20



Ia

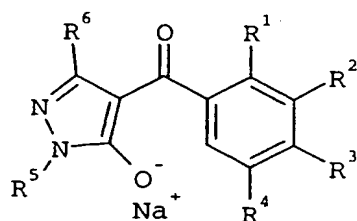
25

Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>
Ia.1	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
Ia.2	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	Cl	H	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
Ia.3	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
30 Ia.4	Cl	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.5	Cl	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.6	Cl	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.7	Cl	4,5-Dihydro-5,5-diethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.8	Cl	4,5-Dihydro-5-chlormethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
35 Ia.9	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SCH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.10	Cl	4,5-Dihydro-5-ethoxyisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.11	Cl	4,5-Dihydro-5-methoxyisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.12	Cl	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
40 Ia.13	Cl	4,5-Dihydro-5-thioethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.14	Cl	4,5-Dihydro-5-trifluormethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.15	SCH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SCH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
Ia.16	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
Ia.17	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	Cl	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
45 Ia.18	Cl	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
Ia.19	Cl	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
Ia.20	Cl	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H

	Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>
5	Ia.21	Cl	4,5-Dihydro-5,5-diethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.22	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SCH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.23	Cl	4,5-Dihydro-5-chlormethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.24	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SOCH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.25	Cl	4,5-Dihydro-5-ethoxyisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
10	Ia.26	Cl	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.27	Cl	4,5-Dihydro-5-thioethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.28	Cl	4,5-Dihydro-5-trifluormethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.29	SCH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SCH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.30	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	H
15	Ia.31	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
	Ia.32	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	Cl	H	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
	Ia.33	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
	Ia.34	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
	Ia.35	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
20	Ia.36	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
	Ia.37	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5,5-diethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
	Ia.38	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
	Ia.39	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
	Ia.40	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
25	Ia.41	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	Cl	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.42	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.43	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.44	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.45	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-diethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
30	Ia.46	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.47	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	H
	Ia.48	Cl	2-Thiazolyl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
35	Ia.49	Cl	2-Thiazolyl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
	Ia.50	Cl	2-Thiazolyl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.51	CH <sub>3</sub>	2-Thiazolyl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
	Ia.52	Cl	3-Methyl-isoxazol-5-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	H
	Ia.53	Cl	3-Methyl-isoxazol-5-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H

- 40 • Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ib, insbesondere die Verbindungen Ib.1 bis Ib.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Natriumsalz vorliegen:

17

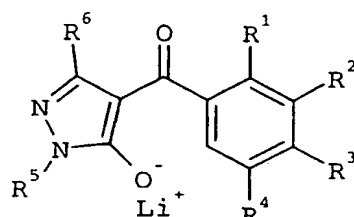


Ib

5

- Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ic, insbesondere die Verbindungen Ic.1 bis Ic.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Lithiumsalz vorliegen:

15

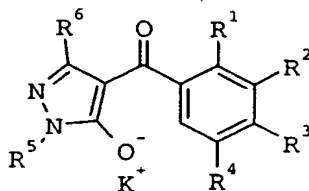


Ic

20

- Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Id, insbesondere die Verbindungen Id.1 bis Id.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Kaliumsalz vorliegen:

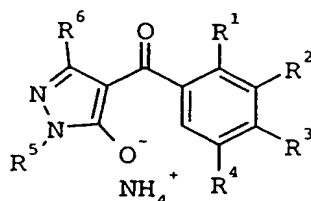
25



Id

- Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ie, insbesondere die Verbindungen Ie.1 bis Ie.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Ammoniumsalz vorliegen:

35



Ie

40

- Insbesondere außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ia, insbesondere die Verbindungen Ia.1 bis Ia.53.
- Weiterhin außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

45

## 18

Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl und Thiazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

5

bedeutet.

Insbesondere außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

10

R<sup>4</sup> Wasserstoff;  
bedeutet.

• Weiterhin außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

15

R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:  
Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl und Isoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

20

bedeutet.

Insbesondere außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

25

R<sup>2</sup> Isoxazol-3-yl, das gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein kann;

30

R<sup>4</sup> Wasserstoff;  
bedeutet.

Ebenso insbesondere außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

35

R<sup>2</sup> Isoxazol-5-yl, das gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein kann;

40

R<sup>4</sup> Wasserstoff;  
bedeutet.

Insbesonderst außerordentlich bevorzugt ist  
4-[2-Chlor-3-(3-methyl-isoxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-  
benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

45

## 19

- Weiterhin außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:  
4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und  
5 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die drei genannten  
Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch  
Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl,  
C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert  
sein können;  
10 bedeutet.

Insbesondere außerordentlich bevorzugt sind hierbei die  
3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I,  
wobei

15 R<sup>2</sup> 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, das gegebenenfalls einfach  
oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy,  
C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-  
thio substituiert sein kann;  
R<sup>4</sup> Wasserstoff;  
20 bedeutet.

Insbesonderst außerordentlich bevorzugt sind hierbei die  
3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I,  
wobei

25 R<sup>1</sup> Halogen oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;  
R<sup>3</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl;  
bedeutet.

Außerordentlichst bevorzugt ist 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydro-  
30 isoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-  
1H-pyrazol.

Ebenso außerordentlichst bevorzugt ist 4-[2-Methyl-3-(4,5-di-  
hydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-  
35 hydroxy-1H-pyrazol.

In Hinblick auf die synergistische herbizide Wirkung der  
erfindungsgemäßen Mischungen sind als Komponente B) Verbindungen  
aus den Gruppen B1 bis B14 oder B16 bevorzugt, vorzugsweise aus  
40 den Gruppen B1 bis B14.

Insbesondere sind Verbindungen aus den nachfolgend genannten  
Wirkstoffklassen bevorzugt, bzw. folgende Verbindungen außer-  
ordentlich bevorzugt:

45

B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

- Cyclohexenonoximether, insbesondere Cycloxydim, Sethoxydim oder Tralkoxydim, vorzugsweise Sethoxydim oder Tralkoxydim; oder
- 5      Phenoxyphenoxypropionsäureester, insbesondere Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl oder Fenoxaprop-P-ethyl, vorzugsweise Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet) oder Fenoxaprop-p-ethyl;
- B2   Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
- 10    -    Imidazolinone, insbesondere Imazapyr, Imazaquin, Imazame-thabenz, Imazethapyr oder Imazamoc, vorzugsweise Imaza-pyr;
- Pyrimidylether, insbesondere Pyriithiobac-sodium;
- Sulfonamide, insbesondere Florasulam, Flumetsulam oder 15    Metosulam, vorzugsweise Metosulam; oder
- Sulfonylharnstoffe, insbesondere Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Rim-sulfuron, Thifensulfuron-methyl, Tribenuron-methyl, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-tri- 20    azin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzene-sulfonamide oder Sulfosulfuron;
- B3   Amide:
- Fluthiamide;
- 25    B4   Auxin-Herbizide:
- Pyridincarbonsäuren, insbesondere Clopyralid; oder
- 2,4-D;
- 30    B5   Auxin-Transport-Hemmer:
- Diflufenzopyr;
- B6   Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren:
- Isoxaflutole, Mesotrione, Isoxachloride, Ketospiradox 35    oder Sulcotrione (Chlormesulone), insbesondere Isoxaflu-tole oder Sulcotrione;
- B7   Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS):
- Glyphosate oder Sulfosate;
- 40    B8   Glutamin-Synthetase-Inhibitoren:
- Glufosinate-ammonium;
- B9   Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
- 45    -    Chloracetanilide, insbesondere Dimethenamid, S-Dimethen-amid, Acetochlor, Metolachlor oder S-Metolachlor,

## 21

- Thioharnstoffe, insbesondere Benthocarb;
- B10 Mitose-Inhibitoren:
  - Dinitroaniline, insbesondere Pendimethalin;
- 5 B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
  - Diphenylether, insbesondere Acifluorfen oder Acifluorfen-sodium;
  - Oxadiazole, insbesondere Oxadiargyl; oder
  - 10 - cyclische Imide, insbesondere Butafenacil, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl oder Flumiclorac-pentyl, vorzugsweise Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl oder Flumidorac-pentyl;
  - Pyrazole, insbesondere JV 485;
- 15 B12 Photosynthese-Inhibitoren:
  - Pyridate oder Pyridafol, insbesondere Pyridate;
  - Benzothiadiazinone, insbesondere Bentazon;
  - Dipyridylene, insbesondere Paraquat-dichlorid;
  - 20 - Harnstoffe, insbesondere Diuron oder Isoproturon, vorzugsweise Diuron;
  - Phenole, insbesondere Bromoxynil;
  - Chloridazon;
  - Triazine, insbesondere Atrazin oder Terbutylazin; oder
  - 25 - Triazinone, insbesondere Metribuzin;
- B13 Synergisten:
  - Oxirane, insbesondere Tridiphane;
- 30 B14 Wuchsstoffe:
  - Aryloxyalkansäuren, insbesondere Fluoroxypyr, MCPA oder Mecoprop-P;
  - Benzoessäuren, insbesondere Dicamba; oder
  - Chinolincarbonsäuren, insbesondere Quinclorac;
- 35 B16 Verschiedene weitere Herbizide:
  - Triaziflam;

Ebenso sind als Komponente B) Verbindungen aus den Gruppen B1,  
40 B2, B4 bis B12 und B14 bevorzugt.

Insbesondere sind Verbindungen aus den nachfolgend genannten Wirkstoffklassen bevorzugt, bzw. folgende Verbindungen außerordentlich bevorzugt:

- 45 B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

## 22

- Cyclohexenonoximether, insbesondere Cycloxydim oder Sethoxydim;
- Phenoxyphenoxypropionsäureester, insbesondere Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl oder Fenoxaprop-P-ethyl, vorzugsweise Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet);

## B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):

- Imidazolinone, insbesondere Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz oder Imazethapyr, vorzugsweise Imazapyr;
- Pyrimidylether, insbesondere Pyriithiobac-sodium;
- Sulfonamide, insbesondere Flumetsulam oder Metosulam, vorzugsweise Metosulam; oder
- Sulfonylharnstoffe, insbesondere Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron oder N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, vorzugsweise Nicosulfuron oder N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide;

## B4 Auxin-Herbizide:

- 2,4-D;

## B5 Auxin-Transport-Hemmer:

- Diflufenzopyr;

## B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren:

- Isoxaflutole oder Sulcotrione, vorzugsweise Isoxaflutole;

## B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS):

- Glyphosate;

## B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren:

- Glufosinate-ammonium;

## B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:

- Chloracetanilide, insbesondere Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Metolachlor oder S-Metolachlor;
- Thioharnstoffe, insbesondere Benthocarb;

## B10 Mitose-Inhibitoren:

- Dinitroaniline, insbesondere Pendimethalin;

## B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:

- Diphenylether, insbesondere Acifluorfen;



- cyclische Imide, insbesondere Carfentrazone-ethyl oder Cinidon-ethyl, vorzugsweise Carfentrazone-ethyl;

B12 Photosynthese-Inhibitoren:

- 5     - Pyridate;
- Benzothiadiazinone, insbesondere Bentazon;
- Dipyridylene, insbesondere Paraquat-dichlorid;
- Harnstoffe, insbesondere Diuron oder Isobroturon, vorzugsweise Diuron;
- 10    - Phenole, insbesondere Bromoxynil;
- Chloridazon;
- Triazine, insbesondere Atrazin oder Terbutylazin; oder
- Triazinone, insbesondere Metribuzin;

15 B14 Wuchsstoffe:

- Aryloxyalkansäuren, insbesondere MCPA;
- Benzoessäuren, insbesondere Dicamba;
- Chinolincarbonsäuren, insbesondere Quinclorac;

20 In Hinblick auf die synergistische herbizide Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen sind folgende Ausführungsformen besonders bevorzugt:

- In einer besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als
- 25     Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I, wobei
- $R^2$  ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl und 4,5-Dihydroisoxa-
- 30     zol-3-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein können; insbesondere Isoxazol-5-yl, 3-Methyl-isoxazol-5-yl,
- 35     4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl, 5-Ethyl-4,5-dihydroisoxazol-3yl oder 4,5-Dimethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl;
- bedeutet;
- und als
- 40     Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 und B14; insbesondere Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Diflufenzo-
- pyr, Imazethapyr, Flumetsulam, Pyriithiobac-sodium, Nicosulfuron, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-tri-
- 45     azin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzene-sulfonamide, Clopyralid, 2,4-D, Isoxaflutole, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Dimethenamid, Aceto-

## 24

chlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pendimethalin, Carfentrazone-ethyl, Pyridate, Bentazon, Diuron, Bromoxynil, Atrazin, Terbutylazin, Metribuzin oder Dicamba.

- 5      Außerordentlich bevorzugt sind hierbei Mischungen, die als Komponente A) 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol enthalten.
- 10     Ebenso außerordentlich bevorzugt sind hierbei Mischungen, die als Komponente A) 4-[2-Methyl-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol enthalten.
- 15     Ebenso außerordentlich bevorzugt sind hierbei Mischungen, die als Komponente A) 4-[2-Chlor-3-(3-methyl-isoxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol enthalten.
- 20 •    In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocycl-yl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I, wobei
- 25       $R^2$  ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:  
Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-4-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die sechs genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl-
- 30      thio substituiert sein können;  
bedeutet;  
und als  
Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 und B14;
- 35      insbesondere Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Diflufenzopyr, Imazethapyr, Flumetsulam, Pyriproxyfen, Pyriproxyfen-sodium, Nicosulfuron, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Clopyralid, 2,4-D, Isoxaflutole, Glyphosate,
- 40      Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pendimethalin, Carfentrazone-ethyl, Pyridate, Bentazon, Diuron, Bromoxynil, Atrazin, Terbutylazin, Metribuzin oder Dicamba.

- In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei

5

- R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

10

bedeutet;

15

und als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14;

20

- Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:

25

B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):  
Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;

B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):  
Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonharnstoffe;

30

B4 Auxin-Herbizide:  
Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;

B5 Auxin-Transport-Hemmer;

35

B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;

B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;

B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;

40

B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:  
Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;

45

B10 Mitose-Inhibitoren:  
Dinitroaniline;

B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren;

## 26

Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;

## B12 Photosynthese-Inhibitoren:

5 Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazinone, insbesondere Pyridate, Benzothindiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chleridazon, Triazine oder Triazinone;

10

## B14 Wuchsstoffe:

Aryloxyalkansäuren, Benzoessäuren oder Chinolincarbonsäuren.

15 Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

20 Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazopyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyriithiobac-sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide,  
25 Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil,  
30 Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba und Quinclorac.

- Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens  
35 eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 und B14;

Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung  
40 aus folgenden Gruppen:

## B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;

45

## 27

- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):  
Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder  
Sulfonylharnstoffe;
- 5 B4 Auxin-Herbizide:  
2,4-D;
- B5 Auxin-Transport-Hemmer;
- 10 B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- 15 B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:  
Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;
- B10 Mitose-Inhibitoren:  
20 Dinitroaniline;
- B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:  
Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder  
Pyrazole;
- 25 B14 Wuchsstoffe:  
Aryloxyalkansäure, Benzoesäuren oder Chinolincarbon-  
säuren.
- 30 Besonders bevorzugt enthält die synergistische herbizide  
Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der  
Gruppe:
- 35 Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquinto-  
cet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazapyr,  
Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyriothio-bac-so-  
dium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron,  
N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-  
amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide,  
40 Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulco-  
trione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid,  
S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen,  
Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, MCPA, Dicamba und  
Quinclorac.
- 45

- Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12;
- 5 Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:  
Propanil, Pyridate, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole,  
Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine,  
10 Triazinone, Uracile und Biscarbamate.
- Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:  
15 Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin oder Metribuzin.
- Ebenso insbesondere enthält die erfindungsgemäße herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der  
20 Gruppe:  
Propanil, Pyridate, Dinitrophenole, Dipyridylene, Chloridazon, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.
- Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine Verbindung aus  
25 der Gruppe:  
Pyridate, Paraquat-dichlorid, Chloridazon oder Metribuzin.
- 30 • In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- 35  $R^2$  ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl und Thiazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein können;  
40
- bedeutet;
- und als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung  
45 aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14;

## 29

- Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:

- 5        B1    AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):  
         Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;
- B2    Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):  
10        Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonyl-  
             harnstoffe;
- B4    Auxin-Herbizide:  
             Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;
- 15        B5    Auxin-Transport-Hemmer;
- B6    Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
- B7    Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
- 20        B8    Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- B9    Lipidbiosynthese-Inhibitoren:  
             Chloracetanilide oder Thioharnstoffe,
- 25        B10   Mitose-Inhibitoren:  
             Dinitroaniline;
- B11   Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:  
30        Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;
- B12   Photosynthese-Inhibitoren:  
             Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dipyridylene,  
             Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazi-  
35        none, insbesondere Pyridate, Benzothindiazinone, Dipyri-  
             dylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder  
             Triazinone;
- B14   Wuchsstoffe:  
40        Aryloxyalkansäuren, Benzoessäuren oder Chinolincarbonsäu-  
             ren.

45        Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

## 30

- Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazopyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithio-bac-sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-amino]carbonyl]2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulco-trione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba und Quinclorac.
- Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 und B14;
- Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
- B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):  
Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;
- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):  
Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe;
- B4 Auxin-Herbizide:  
2,4-D;
- B5 Auxin-Transport-Hemmer;
- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:  
Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;
- B10 Mitose-Inhibitoren:  
Dinitroaniline;



## 31

B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren;  
Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder  
Pyrazole;

- 5 B14 Wachstumsstoffe:  
Aryloxyalkansäure, Benzoesäuren oder Chinolincarbon-  
säuren.

10 Besonders bevorzugt enthält die synergistische herbizide  
Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der  
Gruppe:

15 Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquinto-  
cet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazapyr,  
Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyriothio-bac-  
sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron,  
N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-  
amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide,  
20 Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulco-  
trione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid,  
S-Metolachlor, Benthicarb, Pendimethalin, Acifluorfen,  
Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, MCPA, Dicamba und  
Quinclorac.

- 25 - Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergi-  
stische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens  
eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12;

30 Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische  
herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung  
aus der Gruppe:

Propanil, Pyridate, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole,  
Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine,  
Triazinone, Uracile und Biscarbamate.

35 Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergi-  
stische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Ver-  
bindung aus der Gruppe:

40 Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoprotu-  
ron, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin oder Metribuzin.

Ebenso insbesondere enthält die erfindungsgemäße herbizide  
Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der  
Gruppe:

45 Propanil, Pyridate, Dinitrophenole, Dipyridylene, Chlори-  
dazon, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.

## 32

Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine Verbindung aus der Gruppe:

5 Pyridate, Paraquat-dichlorid, Chloridazon oder Metribuzin.

- In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei

10  $R^2$  ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl und Isoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet;

20

und als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14;

- Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 und B14;

30 Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:

B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):  
Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;

35

B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):  
Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe;

40

B4 Auxin-Herbizide:  
Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;

B5 Auxin-Transport-Hemmer;

45

B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;

## 33

- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- 5 B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:  
Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;
- B10 Mitose-Inhibitoren:  
Dinitroaniline;
- 10 B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:  
Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder  
Pyrazole;
- 15 B14 Wachstumsstoffe: Aryloxyalkansäure, Benzoesäuren oder  
Chinolincarbonsäuren.
- Besonders bevorzugt enthält die synergistische herbizide  
Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der
- 20 Gruppe:
- Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquinto-  
cét), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazapyr,  
Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyriothio-bac-so-  
25 dium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron,  
N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-tri-  
azin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesul-  
fonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole,  
Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethena-  
30 mid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluor-  
fen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, MCPA, Dicamba  
und Quinclorac.
- Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße  
herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung  
aus der Gruppe:
- 35 Propanil, Pyridate, Dinitrophenole, Dipyridylene, Chlori-  
dazon, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.
- Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische  
herbizide Mischung mindestens eine Verbindung aus der  
Gruppe:
- 40 Pyridate, Paraquat-dichlorid, Chlorigazon oder Metribu-  
zin.
- 45

- In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die synergistische herbizide Mischung als Komponente A ein 3-heterocyclyl-sustituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B eine herbizide Verbindung. Für besonders bevorzugte Ausführungsformen gelten in Analogie die voranstehend beschriebenen Bevorzugungen.
- In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die synergistische herbizide Mischung als Komponente A ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B zwei herbizide Verbindungen.

Für besonders bevorzugte Ausführungsformen gelten in Analogie die voranstehend beschriebenen Bevorzugungen.

- In einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform enthält die synergistische herbizide Mischung als Komponente B eine herbizide Verbindung, wobei bzgl. bevorzugten Ausgestaltungen die voranstehenden Bevorzugungen gelten, und eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B12 und B14.

Die vorliegende Erfindung ist auch auf herbizide Mittel gerichtet, die eine herbizid wirksame Menge einer synergistischen herbiziden Mischung (enthaltend die Komponenten A) und B) wie voranstehend beschrieben), mindestens einen flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls mindestens einen grenzflächenaktiven Stoff enthalten.

Die erfindungsgemäßen synergistischen herbiziden Mischungen und herbiziden Mittel können in Kulturen wie Mais, Getreide, Reis und Soja, Unkräuter und Schadgräser sehr gut bekämpfen, ohne die Kulturpflanze zu schädigen; ein Effekt, der vor allem auch bei niedrigen Aufwandmengen auftritt.

Unter Berücksichtigung der Vielseitigkeit der Applikationsmethoden können die erfindungsgemäßen synergistischen herbiziden Mischungen und herbiziden Mittel noch in einer weiteren Zahl von Kulturpflanzen zur Beseitigung unerwünschter Pflanzen eingesetzt werden. In Betracht kommen beispielsweise folgende Kulturen:

- Allium cepa, Ananas comosus, Arachis hypogaea, Asparagus officinalis, Beta vulgaris spp. altissima, Beta vulgaris spp. rapa, Brassica napus var. napus, Brassica napus var. napobrassica, Brassica rapa var. silvestris, Camellia sinensis, Carthamus tinctorius, Carya illinoensis, Citrus limon, Citrus sinensis, Coffea arabica (Coffea canephora, Coffea liberica), Cucumis sativus, Cynodon dactylon, Daucus carota, Elaeis guineensis, Fragaria vesca, Glycine max, Gossypium hirsutum,

(*Gossypium arboreum*, *Gossypium herbaceum*, *Gossypium vitifolium*),  
*Helianthus annuus*, *Hevea brasiliensis*, *Hordeum vulgare*, *Humulus*  
*lupulus*, *Ipomoea batatas*, *Juglans regia*, *Lens culinaris*, *Linum*  
*usitatissimum*, *Lycopersicon lycopersicum*, *Malus* spp., *Manihot*  
5 *esculenta*, *Medicago sativa*, *Musa* spp., *Nicotiana tabacum*  
(*N. rustica*), *Olea europaea*, *Oryza sativa*, *Phaseolus lunatus*,  
*Phaseolus vulgaris*, *Picea abies*, *Pinus* spp., *Pisum sativum*,  
*Prunus avium*, *Prunus persica*, *Pyrus communis*, *Ribes sylvestre*,  
*Ricinus communis*, *Saccharum officinarum*, *Secale cereale*, *Solanum*  
10 *tuberosum*, *Sorghum bicolor* (s. *vulgare*), *Theobroma cacao*, *Tri-*  
*folium pratense*, *Triticum aestivum*, *Triticum durum*, *Vicia faba*,  
*Vitis vinifera* und *Zea mays*.

Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen synergistischen  
15 herbiziden Mischungen und herbiziden Mittel auch in Kulturen,  
die durch Züchtung, einschließlich gentechnischer Methoden, gegen  
die Wirkung von Herbiziden tolerant sind, verwandt werden.

Die erfindungsgemäßen Mischungen, bzw. die sie enthaltenden  
20 herbiziden Mittel können beispielsweise in Form von direkt  
versprühbaren wäßrigen Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch  
hochprozentigen wäßrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen oder  
Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln,  
Streumitteln oder Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Ver-  
25 stäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden.

Die Anwendungsformen richten sich nach den Verwendungszwecken;  
sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der  
erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

30 Als inerte Zusatzstoffe kommen Mineralölfraktionen von mittlerem  
bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlen-  
teeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs,  
aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B.  
35 Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren  
Derivate, alkylierte Benzole oder deren Derivate, Alkohole wie  
Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Ketone wie  
Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie N-Methylpyrrolidon  
oder Wasser in Betracht.

40 Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Sus-  
pensionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergierbaren  
Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitete werden. Zur Her-  
stellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die  
45 Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst,  
mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser  
homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz,

Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

5 Als grenzflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutyl-naphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta-  
10 und Octadecanolen sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder  
15 Nonylphenol, Alkylphenyl-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylenalkylether, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methyl-  
20 cellulose in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der synergistischen herbiziden Mischung bzw. der einzelnen Wirkstoffe mit einem festen Trägerstoff hergestellt  
25 werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Kiesel-  
30 säuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baum-  
35 rinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

Die Konzentrationen der erfindungsgemäßen Mischungen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in weiten Bereichen  
40 variiert werden. Im allgemeinen enthalten die Formulierungen 0,01 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 90 Gew.-%, der erfindungsgemäßen Mischung.

Die Wirkstoffe der Komponenten A) und B) können gemeinsam, aber  
45 auch getrennt formuliert werden und/oder gemeinsam oder getrennt auf die Pflanzen, deren Lebensraum und/oder Samen ausgebracht

werden. Bevorzugt werden die Wirkstoffe gleichzeitig appliziert. Es ist aber auch möglich diese getrennt auszubringen.

Außerdem kann es von Nutzen sein, die erfindungsgemäßen synergistischen herbiziden Mischungen bzw. herbiziden Mittel noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemeinsam oder getrennt anzuwenden, beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Interesse ist ferner die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behebung von Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt werden. Es können auch nichtphytotoxische Öle und Ölkonzentrate zugesetzt werden.

Die Applikation der erfindungsgemäßen Mischungen und herbiziden Mittel kann im Vorauf- oder im Nachaufverfahren erfolgen. Sind die Wirkstoffe für gewisse Kulturpflanzen weniger verträglich, so können Ausbringungstechniken angewandt werden, bei welchen die herbiziden Mittel mit Hilfe der Spritzgeräte so gespritzt werden, daß die Blätter der empfindlichen Kulturpflanzen nach Möglichkeit nicht getroffen werden, während die Wirkstoffe auf die Blätter darunter wachsender unerwünschter Pflanzen oder die unbedeckte Bodenfläche gelangen (post-directed, lay-by).

Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel werden bei der Nachaufbehandlung den Pflanzen vornehmlich durch Blattspritzung zugeführt. Dabei kann die Ausbringung z.B. mit Wasser als Trägerstoff durch übliche Spritztechniken mit Spritzbrühenmengen von etwa 100 bis 1000 l/ha erfolgen. Eine Anwendung der Mittel im sogenannten "Low Volume"- und "Ultra-low-Volume"-Verfahren ist ebenso möglich wie ihre Applikation in Form von sogenannten Granulaten.

Die synergistischen herbiziden Mischungen enthalten in der Regel die Komponenten A) und B) in solchen Gewichtsanteilen, daß der synergistische Effekt auftritt. Vorzugsweise liegen die Mischungsverhältnisse von Komponente A) und Komponente B) in Bereich von 1:0,002 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:160, besonders bevorzugt von 1:0,02 bis 1:160.

40

- Insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B1 (AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC)) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:16.

45

## 38

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Cyclohexanonoximether, vorzugsweise Cycloxydim, Sethoxydim oder Tralkoxydim, insbesondere Sethoxydim oder Tralkoxydim, im Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,67 bis 1:16.  
5
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Phenoxyphenoxypropionsäureester, im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:12.  
10
- Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Clodinafop-propargyl als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:20, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:4.  
15
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Fenoxa-prop-ethyl als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,34 bis 1:12.  
20
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Fenoxa-prop-P-ethyl als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:30, bevorzugt von 1:0,16 bis 1:6.  
25
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B2 (Acetolactatsynthase-Inhibitoren) im Gewichtsverhältnis von 1:0,004 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,006 bis 1:32.  
30
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Imidazolinone im Gewichtsverhältnis von 1:0,08 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,13 bis 1:32.  
35
- Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imazapyr als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:16.  
40
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imazaquin als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:12.  
45



Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imazame-  
thabenz als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,4  
bis 1:160 bevorzugt von 1:0,66 bis 1:32.

5           Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imaze-  
thapyr als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,12  
bis 1:30, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:6.

10           -   Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungs-  
gemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes  
Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung  
aus der Gruppe der Pyrimidylether, insbesondere Pyri-  
thio-bac-sodium, im Gewichtsverhältnis von 1:0,008 bis 1:24,  
bevorzugt von 1:0,013 bis 1:4,8.

15           -   Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungs-  
gemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes  
Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung  
aus der Gruppe der Sulfonamide im Gewichtsverhältnis von  
20           1:0,004 bis 1:45, bevorzugt von 1:0,006 bis 1:9.

Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Flumetsulam als  
Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:45,  
bevorzugt von 1:0,17 bis 1:9.

25           Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese  
Metosulam als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von  
1:0,004 bis 1:12, bevorzugt von 1:0,006 bis 1:2,4.

30           -   Ebenso besonders bevorzugt enthaltenen die erfindungs-  
gemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes  
Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung  
aus der Gruppe der Sulfonylharnstoffe im Gewichts-  
verhältnis von 1:0,004 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,006  
35           bis 1:4,8.

Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Halosulfuron-  
methyl, Rimsulfuron oder N-[[[4-methoxy-6-(trifluoro-  
methyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoro-  
methyl)-benzenesulfonamide als Komponente B) im Gewichts-  
verhältnis von 1:0,02 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,03 bis  
40           1:4,8.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese als Kom-  
ponente B) Nicosulfuron im Gewichtsverhältnis von 1:0,02  
bis 1:24, bevorzugt von 1:0,03 bis 1:4,8.

45

## 40

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese als Komponente B) Primisulfuron-methyl oder Prosulfuron im Gewichtsverhältnis von 1:0,04 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,06 bis 1:4,8.

5

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Thifensulfuron-methyl, Tribenuron-methyl oder Sulfosulfuron als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,04 bis 1:12, bevorzugt von 1:0,06 bis 1:2,4.

10

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B3 (Amide), insbesondere Fluthiamide im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:400, bevorzugt von 1:0,6 bis 1:80.

15

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B4 (Auxin-Herbizide) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:150, bevorzugt von 1:0,67 bis 1:30.

20

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Pyridincarbonsäuren, insbesondere Clopyralid, im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:150, bevorzugt von 1:0,67 bis 1:30.

25

- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und 2,4-D im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:150, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:30.

30

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B5 (Auxin-Transport-Hemmer), bevorzugt Diflufenzopyr, im Gewichtsverhältnis von 1:0,06 bis 1:20, bevorzugt von 1:0,1 bis 1:4.

35

40

45

## 41

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B6 (Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren), im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:24.  
5
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Isoxaflutole oder Isoxachlortole im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:40, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:8.  
10
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Mesotrione oder Ketospi-radox im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,16 bis 1:12.  
15
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Sulcotrione im Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,66 bis 1:24.  
20
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B7 (Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS)), bevorzugt Glyphosate oder Sulfosate, im Gewichtsverhältnis von 1:1,4 bis 1:216, bevorzugt von 1:2,4 bis 1:43,2.  
25  
30
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B8 (Glutamin-Synthetase-Inhibitoren), bevorzugt Glufosinate-ammonium, im Gewichtsverhältnis von 1:0,04 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,06 bis 1:24.  
35
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B9 (Lipidbiosynthese-Inhibitoren) im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,40 bis 1:160.  
40  
45

## 42

5 - Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-Heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Chloracetanilide im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,4 bis 1:160.

10 Außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Dimethenamid oder S-Dimethenamid im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:400, bevorzugt von 1:0,4 bis 1:80.

15 Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Acetochlor im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:800, bevorzugt 1:1,67 bis 1:160.

20 Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Metolachlor oder S-Metolachlor im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,40 bis 1:160.

25 - Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Thioharnstoffe im Gewichtsverhältnis 1:0,4 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,66 bis 1:160.

30 Außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Benthocarb im Gewichtsverhältnis von 1:4 bis 1:800, bevorzugt von 1:6,6 bis 1:160.

35 • Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B10 (Mitose-Inhibitoren), bevorzugt ein Dinitroanilin, insbesondere Pendimethalin, im Gewichtsverhältnis von 1:1,5 bis 1:600, bevorzugt von 1:2,5 bis 1:120.

45 • Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B11 (Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren) im Gewichts-

verhältnis von 1:0,002 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:24.

- 5 - Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Diphenylether, insbesondere Acifluorfen oder Acifluorfen-sodium, im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:12.
- 10 - Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Oxadiazole, insbesondere Oxadiargyl, im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:24.
- 15 - Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der cyclische Imide im Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:12.
- 20 Außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Carfentrazone-ethyl im Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:7, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:1,4.
- 25 Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Cinidon-ethyl oder Flumicloracpentyl im Gewichtsverhältnis von 1:0,012 bis 1:7, bevorzugt von 1:0,02 bis 1:1,4.
- 30 Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Butafenacil im Gewichtsverhältnis von 1:0,02 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,03 bis 1:12.
- 35 Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und JV 485 im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,3 bis 1:12.
- 40
- 45

## 44

- Insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12 (Photosynthese-Inhibitoren) im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:160.

5
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Pyridate oder Pyridafol im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:300, bevorzugt von 1:1,67 bis 1:60.

10
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Benzothiadiazinone, insbesondere Bentazon, im Gewichtsverhältnis von 1:1,92 bis 1:288, bevorzugt von 1:3,2 bis 1:57,6.

15
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Dipyridylene, insbesondere Paraquatdichlorid, in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,66 bis 1:32.

20

25
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Harnstoffe, insbesondere Diuron oder Isoproturon, im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:320, bevorzugt von 1:1,67 bis 1:64.

30
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Phenole, insbesondere Bromoxynil, im Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:140, bevorzugt von 1:0,67 bis 1:28.

35

40
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Chloridazon in einem Gewichtsverhältnis von 1:2 bis 1:800, bevorzugt von 1:3,3 bis 1:160.

45

- 5       - Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungs-  
          gemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes  
          Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung  
          aus der Gruppe der Triazine, insbesondere Atrazin oder  
          Terbutylazin, im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:800,  
          bevorzugt von 1:1,67 bis 1:160.
- 10       - Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungs-  
          gemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes  
          Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung  
          aus der Gruppe der Triazinone, insbesondere Metribuzin,  
          im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:60, bevorzugt von  
          1:0,2 bis 1:12.
- 15 •     Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen  
          Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat  
          der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B13  
          (Synergisten), bevorzugt ein Oxiran, insbesondere Tridiphane,  
20       im Gewichtsverhältnis von 1:2 bis 1:300, bevorzugt von 1:3,33  
          bis 1:60.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen  
          Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat  
          der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B14  
25       (Wuchsstoffe) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:240,  
          bevorzugt von 1:0,167 bis 1:48.
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen  
          Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-  
30       derivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus  
          der Gruppe der Aryloxyalkansäuren im Gewichtsverhältnis  
          von 1:0,2 bis 1:240, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:48.
- Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Fluoroxypyr als  
35       Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:80,  
          bevorzugt von 1:0,33 bis 1:16.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese MCPA  
          oder Mecoprop-P als Komponente B) im Gewichtsverhältnis  
40       von 1:1,6 bis 1:240, bevorzugt von 1:2,67 bis 1:48.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungs-  
          gemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes  
          Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung  
45       aus der Gruppe der Benzoessäuren, insbesondere Dicamba,

im Gewichtsverhältnis von 1:0,3 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,5 bis 1:32.

- 5       - Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungs-  
          gemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes  
          Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung  
          aus der Gruppe der Chinolincarbonsäuren, insbesondere  
          Quinclorac, im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:120,  
          bevorzugt von 1:0,16 bis 1:24.
- 10       • Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen  
          Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat  
          der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B16  
          (verschiedene weitere Herbizide), insbesondere Triaziflam, in  
15       einem Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:150, bevorzugt von  
          1:0,3 bis 1:30.
- 20       • Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen  
          Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat  
          der Formel I und zwei herbizide Verbindungen aus den Gruppen  
          B1 bis B16, wobei das Gewichtsverhältnis des 3-heterocyclyl-  
          substituierten Benzoylderivats der Formel I zu der jeweils  
          einzelnen herbiziden Komponente von B) in den Bereichen  
25       liegt, die voranstehend beschrieben wurden.
- 30       - Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen  
          Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-  
          derivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der  
          Gruppe B2 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe  
          B14 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,004:0,1 bis  
          1:160:240, bevorzugt von 1:0,006:0,16 bis 1:32:48.
- 35       - Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen  
          Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-  
          derivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der  
          Gruppe B5 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe  
          B14 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,06:0,1 bis  
          1:20:240, bevorzugt von 1:0,1:0,16 bis 1:4:48.
- 40       - Ebenso bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen  
          Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-  
          derivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der  
          Gruppe B9 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe  
          B12 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,24:0,12 bis  
45       1:80:800, bevorzugt von 1:0,48:0,2 bis 1:16:160.



- 5       - Ebenso bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12 und eine herbizide Verbindung ebenfalls aus der Gruppe B12 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,12:0,12 bis 1:800:800, bevorzugt von 1:0,2:0,2 bis 1:160:160.
- 10       - Ebenso bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B14 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,12:0,1 bis 1:800:240, bevorzugt von 1:0,2:0,16 bis 1:160:48.
- 15       Die Aufwandmenge an reiner synergetischer herbizider Mischung, d.h. ohne Formulierungshilfsmittel, beträgt je nach Bekämpfungsziel, Jahreszeit, Zielpflanzen und Wachstumsstadium 2 bis 5000 g/ha, vorzugsweise 2 bis 4500 g/ha, insbesondere 8 bis 4500 g/ha
- 20       aktive Substanz (a.S.).
- Die Aufwandmenge an 3-heterocyclyl-substituiertem Benzoylderivat der Formel I beträgt 0,1 bis 250 g/ha, in der Regel 5 bis 250 g/ha, vorzugsweise 25 bis 150 g/ha aktive Substanz (a.S.).
- 25       Die bevorzugten Aufwandmengen der einzelnen Wirkstoffklassen bzw. der Wirkstoffe der Komponente B sind in Tabelle 2 zusammengestellt.

30

35

40

45

Tabelle 2

Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge (g/ha)
B1 Acetyl/CoA-Carboxylase-Inhibitoren			25-400
			100-400
	Cyclohexenonoximether		100-400
		Cycloxydim	100-400
		Sethoxydim	100-400
		Tralkoxydim	100-400
	Phenoxyphenoxypropionsäureester		25-300
B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS)		Clodinafop-P-propargyl <sup>a</sup>	25-100
		Fenoxaprop-ethyl	50-300
		Fenoxaprop-P-ethyl	25-150
			1-800
			20-800
	Imidazolinone	Imazapyr	30-400
		Imazaquin	50-300
		Imazamethabenz	100-800
		Imazaethopyr	30-150
		Imazamox	20-120
	Pyrimidylether		2-120
		Pyriithiobac-sodium	2-120

Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge (g/ha)
	Sulfonamide		1-225
		Florasulam	1-20
		Flumetsulam	25-225
		Metosulam	1-60
	Sulfonylharnstoffe		1-120
		Halosulfuron-methyl	5-120
		Nicosulfuron	1-120
		Primisulfuron-methyl	10-120
		Prosulfuron	10-120
		Rimsulfuron	5-120
		Thifensulfuron-methyl	10-60
		Tribenuron-methyl	10-60
		N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide	5-120
		Sulfosulfuron	10-60
B3 Amide			250-2000
	-	Fluthiamide	250-2000
B4 Auxin-Herbizide			25-750

Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge (g/ha)
	Pyridincarbonsäuren		25-750
		Clpyralid	25-750
	-	2,4-D	50-750
B5 Auxin-Transport-Hemmer			15-100
	-	Diflufenzopyr	15-100
B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren			25-600
	-	Isoxaflutole	25-200
	-	Sulcotrione	100-600
	-	Mesotrione	25-300
	-	Isoxachlortole	25-200
	-	Ketospiradox	25-300
B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS)			360-1080
	-	Glyphosate	360-1080
	-	Sulfosate	360-1080
B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren			10-600
	-	Glufosinate-ammonium	10-600
B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren			60-4000
	Chloracetamide		60-4000

Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge (g/ha)
		Dimethenamid	60-2000
		S-Dimethenamid	60-2000
		Acetochlor	250-4000
		Metolachlor	60-4000
		S-Metolachlor	60-4000
	Thioharnstoffe		100-4000
		Benthiocarb	1000-4000
B10 Mitose-Inhibitoren			375-3000
			375-3000
	Dinitroaniline	Pendimethalin	375-3000
B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren			0,5-600
	Diphenylether		50-300
		Acifluorfen	50-300
		Acifluorfen-sodium	50-300
	Oxadiazole		50-600
		Oxadiazyl	50-600
	cyclische Imide		0,5-300
		Carfentrazone-ethyl	0,5-35

Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge (g/ha)
		Cinidon-ethyl	3-35
		Flumiclorac-pentyl	3-35
		Butafenacil	5-300
		JV 485	50-300
B12			30-4000
	-	Pyridate	250-1500
		Pyridafof	250-1500
	Benzothiadiazinone		480-1440
		Bentazon	480-1440
	Dipyridylene		100-800
		Paraquat-dichlorid	100-800
	Harnstoffe		250-1600
		Diuron	250-1600
		Isoproturon	250-1600
	Phenole		100-700
		Bromoxynil	100-700
	Chloridazon	-	500-4000
	Triazine		250-4000
		Atrazin	250-4000

Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge (g/ha)
		Terbutylazin	250-4000
	Triazinone		30-300
		Metribuzin	30-300
B13 Synergisten			500-1500
	Oxirane		500-1500
		Tridiphane	500-1500
B14 Wuchsstoffe			25-1200
	Aryloxyalkansäuren		50-1200
		Fluoroxypyr	50-400
		MCPA	400-1200
		Mecoprop-P	400-1200
	Benzoessäuren		75-800
		Dicamba	75-800
	Chinolincarbonensäuren		25-600
		Quinclorac	25-600
B16 Verschiedene weitere Herbizide	-	Triaziflam	50-750

a Es können gegebenenfalls noch 10-50 g/ha Cloquintocet zugegeben werden.

## Anwendungsbeispiele

Die Applikation der erfindungsgemäßen Mischungen erfolgte im  
5 Voraufverfahren oder im Nachaufverfahren (Blattbehandlung). Die herbiziden Verbindungen der Komponente B wurden in der Formulierung, in der sie als Handelsprodukt vorliegen, ausgebracht.

10 Es handelte sich teils um Gewächshausversuche und teils um Freilandversuche auf Kleinparzellen (auf einem Standort mit sandigem Lehm (pH 6.2 bis 7.0) bzw. sandigem Ton (pH 5.0 bis 6.7) als Boden).

15 Die Schadpflanzen hatten unterschiedliche Größen und Entwicklungsstadien, im Durchschnitt hatten sie 5 bis 20 cm je nach Wuchsform.

Die herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B)  
20 wurden nacheinander oder gemeinsam, letzteres teils als Tankmischung, teils in Fertigformulierung, ausgebracht. Und zwar in Form von Emulsionen, wäßrigen Lösungen oder Suspensionen, wobei als Verteilungsmittel Wasser (300 - 400 l/ha) diente. Bei den Freilandversuchen erfolgte die Ausbringung mit Hilfe einer fahr-  
25 baren Parzellenspritzmaschine.

Die Versuchsperiode erstreckte sich über 3 bis 8 Wochen, wobei die Bestände auch noch zu späteren Zeiten beobachtet wurden.

30 Die Schädigung durch die herbiziden Mittel wurde anhand einer Skala von 0 % bis 100 % im Vergleich zu unbehandelten Kontrollparzellen bewertet. Dabei bedeutet 0 keine Schädigung und 100 eine völlige Zerstörung der Pflanzen.

35 In den folgenden Beispielen wird die Wirkung der erfindungsgemäß verwendbaren herbiziden Mittel gezeigt, ohne die Möglichkeit weiterer Anwendungen auszuschließen.

Bei diesen Beispielen wurde nach der Methode von S. R. Colby  
40 (Calculating synergistic and antagonistic responses of herbicide combinations, Weeds 15, 20 ff (1967)) derjenige Wert E errechnet, der bei einer nur additiven Wirkung der Einzelwirkstoffe zu erwarten ist.



Die Berechnung erfolgt nach

$$E = X + Y - \frac{XY}{100}$$

5 wobei

X = Prozentsatz der herbiziden Wirkung von Komponente A) bei einer Aufwandmenge a;

10 Y = Prozentsatz der herbiziden Wirkung von Komponente B) bei einer Aufwandmenge b;

E = zu erwartende herbizide Wirkung der Komponenten A) + B) bei Aufwandmengen a + b (in %);

15 bedeuten.

Ist der beobachtete Wert höher als der nach Colby errechnete Wert E, so liegt eine synergistische Wirkung vor.

20 Die erfindungsgemäßen herbiziden Mischungen haben eine höhere herbizide Wirkung, als nach Colby auf Grund der beobachteten Wirkungen der Einzelkomponenten bei alleiniger Anwendung zu erwarten wäre.

25 Die Ergebnisse der Tests sind in den folgenden Tabellen 3 bis 82 aufgeführt.

Bei diesen Untersuchungen wurden folgende Pflanzen verwendet.

30

	Lateinischer Name	Deutscher Name
	<i>Abutilon theophrasti</i>	Schönmalve
	<i>Alopecurus myosuroides</i>	Ackerfuchsschwanz
35	<i>Amaranthus retroflexus</i>	krummer Fuchsschwanz
	<i>Anthemis mixta</i>	Hundskamille
	<i>Bidens pilosa</i>	behaarter Zweizahn
	<i>Brachiaria plantaginea</i>	-
	<i>Chenopodium album</i>	weißer Gänsefuß
40	<i>Cyperus iria</i>	-
	<i>Cyperus species</i>	Zyperngrasarten
	<i>Digitaria adscendens</i>	Fingerhirse
	<i>Digitaria sanguinalis</i>	Blutfingerhirse
	<i>Echinochloa crus-galli</i>	Hühnerhirse
45	<i>Galium aparine</i>	Klettenlabkraut
	<i>Geranium carolinianum</i>	Storchschnabel

	Lateinischer Name	Deutscher Name
	<i>Ipomoea acuminata</i>	spitzblättrige Trichterwinde
	<i>Ipemoea lacunosa</i>	-
5	<i>Ipomoea purpurea</i> var. <i>diversifolia</i>	-
	<i>Ipomoea</i> ssp.	Windearten
	<i>Lolium perenne</i>	deutsches Weidelgras
	<i>Panicum miliaceum</i>	Rispenhirse
	<i>Phalaris spec.</i>	-
10	<i>Richardia brasiliensis</i>	-
	<i>Setaria faberi</i>	Faber's Borstenhirse
	<i>Setaria viridis</i>	grüne Borstenhirse
	<i>Sorghum bicolor</i>	Sorghumhirse
15	<i>Sorghum halepense</i>	Bartgras
	<i>Stellaria media</i>	Vogelmiere
	<i>Triticum aestivum</i>	Winterweizen
	<i>Veronica</i> ssp.	Ehrenpreisarten
	<i>Zea mays</i>	Mais

20

Tabelle 3: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Cycloxydim" (B1) auf *Chenopodium album* im Freiland (Nachauflauf-behandlung)

25

Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ia.3	Cycloxydim		
50	---	92	---
---	100	0	---
50	100	98	92

30

Tabelle 4: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Cycloxydim" (B1) auf *Digitaria sanguinalis* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

35

Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ia.3	Cycloxydim		
50	---	57	---
---	100	81	---
50	100	98	92

40

45

Tabelle 5: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Sethoxydim" (B1) auf *Abutilon theophrasti* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

Aufwandmenge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ia.3	Sethoxydim	
50	---	85
---	160	0
50	160	94
		85

Tabelle 6: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Sethoxydim" (B1) auf *Setaria viridis* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

Aufwandmenge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ia.3	Sethoxydim	
100	---	75
---	160	93
100	160	99
		98

Tabelle 7: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Clodinafop-propargyl + Cloquintocet" (B1) auf *Alopecurus myosuroides* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

Aufwandmenge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ia.3	Clodinafop-propargyl + Cloquintocet	
7.5	---	10
---	40	63
75	40	94
		67

Tabelle 8: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Fenoxaprop-ethyl" (B1) auf *Alopecurus myosuroides* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

Aufwandmenge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ia.3	Fenoxaprop-ethyl	
75	---	10
---	83	82
75	83	94
		84

Tabelle 9: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Fenoxaprop-ethyl" (B1) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Fenoxaprop-ethyl		
	75	---	63	---
	---	83	0	---
10	75	83	75	63

Tabelle 10: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Fenoxaprop-P-ethyl" (B1) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Fenoxaprop-ethyl		
	15.6	---	80	---
	---	31.2	0	---
20	15.6	31.2	95	80

Tabelle 11: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Imazapyr" (B1) auf Alopecurus myosuroides im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Imazapyr		
	15.6	---	40	---
	---	250	90	---
30	15.6	250	95	94

Tabelle 12: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Imazapyr" (B1) auf Ipomoea ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

35	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Imazapyr		
	3.9	---	50	---
	---	62.5	85	---
40	3.9	62.5	95	93

Tabelle 13: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazaquin" (B2) auf *Bidens pilosa* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Imazaquin		
	75	---	30	---
	---	150	45	---
10	75	150	95	62

Tabelle 14: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazamethabenz" (B2) auf *Stellaria media* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Imazamethabenz		
	75	---	91	---
	---	525	0	---
20	75	525	99	91

Tabelle 15: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazethapyr" (B2) auf *Ipomoea acuminata* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Imazethapyr		
	75	---	25	---
	---	70	33	---
30	75	70	95	50

Tabelle 16: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazethapyr" (B2) auf *Ipomoea purpurea* var. *diversifolia* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

35	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Imazethapyr		
	75	---	93	---
	---	70	58	---
40	75	70	99	97

Tabelle 17: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Pyrithiobac-sodium" (B2) auf Echinocloa crus-galli im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Pyrithiobac-sodium		
	1.9	---	55	---
	---	7.8	10	---
10	1.9	7.8	75	59

Tabelle 18: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Metosulam" (B2) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Metosulam		
	62.5	---	20	---
	---	1.9	40	---
20	62.5	1.9	75	52

Tabelle 19: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Halosulfuron-methyl" (B2) auf Alopecurus myosuroides im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Halosulfuron-methyl		
	62.5	---	40	---
30	---	31.2	45	---
	62.5	31.2	85	67

Tabelle 20: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Halosulfuron-methyl" (B2) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

40	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Halosulfuron-methyl		
	7.8	---	70	---
	---	7.8	80	---
	7.8	7.8	98	94

Tabelle 21: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Nicosulfuron" (B2) auf Ipomoea lacunosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Nicosulfuron		
	75	---	69	---
	---	35	39	---
10	75	35	90	81

Tabelle 22: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.50 und "Nicosulfuron" (B2) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.50	Nicosulfuron		
	3.9	---	10	---
	---	1.9	65	---
20	3.9	1.9	80	69

Tabelle 23: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide" (B2) auf Setaria faberi im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

30	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide		
	75	---	65	---
35	---	50	0	---
	75	50	73	65

40

45

Tabelle 24: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "2,4-D" (B4) auf *Abutilon theophrasti* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	2,4-D		
	15.6	---	70	---
	---	62.5	40	---
10	15.6	62.5	85	82

Tabelle 25: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "2,4-D" (B4) auf *Amaranthus retroflexus* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	2,4-D		
	15.6	---	55	---
	---	62.5	20	---
20	15.6	62.5	70	64

Tabelle 26: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "2,4-D" (B4) auf *Phalaris spec.* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	2,4-D		
	75	---	20	---
	---	500	20	---
30	75	500	43	36

Tabelle 27: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Isoxaflutole" (B6) auf *Ipomoea ssp.* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

35	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Isoxaflutole		
	31.2	---	75	---
40	---	62.5	55	---
	31.2	62.5	90	89



Tabelle 28: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Isoxaflutole" (B6) auf *Setaria viridis* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Isoxaflutole		
	15.6	---	80	---
	---	31.2	30	---
10	15.6	31.2	90	86

Tabelle 29: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Sulcotrione" (B6) auf *Ipomoea acuminata* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Sulcotrione		
	75	---	25	---
	---	300	86	---
20	75	300	98	90

Tabelle 30: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.50 und "Sulcotrione" (B6) auf *Amaranthus retroflexus* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.50	Sulcotrione		
	31.2	---	60	---
30	---	250	45	---
	31.2	250	80	78

Tabelle 31: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Glyphosate" (B7) auf *Geranium carolinianum* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

35	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Glyphosate		
	150	---	30	---
40	---	840	97	---
	150	840	100	98

Tabelle 32: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Glyphosate" (B7) auf Sorghum halepense im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Glyphosate		
	75	---	78	---
	---	840	74	---
10	75	840	97	94

Tabelle 33: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Digitaria adscendens im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Glufosinate-ammonium		
	75	---	90	---
20	---	400	75	---
	75	400	100	98

Tabelle 34: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Echinochloa crus-galli im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

30	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Glufosinate-ammonium		
	15.6	---	90	---
	---	15.6	0	---
	15.6	15.6	98	90

Tabelle 35: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Ipomoea acuminata im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

40	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Glufosinate-ammonium		
	75	---	25	---
	---	400	75	---
45	75	400	98	81

## 65

Tabelle 36: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf *Setaria faberi* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Glufosinate-ammonium		
	7.8	---	90	---
	---	31.2	65	---
10	7.8	31.2	98	96

Tabelle 37: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Flufenacet" (B3) auf *Digitaria adscendens* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Flufenacet		
	75	---	90	---
20	---	600	58	---
	75	600	100	96

Tabelle 38: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Dimethenamid" (B9) auf *Amaranthus retroflexus* im Gewächshaus (Vorauslaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Dimethenamid		
30	31.2	---	40	---
	---	125	80	---
	31.2	125	100	88

35 Tabelle 39: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Dimethenamid" (B9) auf *Cyperus iria* im Gewächshaus (Vorauslaufbehandlung)

40	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Dimethenamid		
	31.2	---	50	---
	---	62.5	95	---
	31.2	62.5	100	98

Tabelle 40: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Dimethenamid" (B9) auf *Digitaria sanguinalis* im Gewächshaus (Voraufaufbehandlung)

5    10	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Dimethenamid		
	62.5	---	60	---
	---	125	80	---
	62.5	125	98	92

Tabelle 41: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dimethenamid" (B9) auf *Panicum miliaceum* im Freiland (Nachaufaufbehandlung)

15    20	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Dimethenamid		
	50	---	87	---
	---	841	23	---
	50	841	94	90

Tabelle 42: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dimethenamid" (B9) auf *Sorghum halepense* im Freiland (Nachaufaufbehandlung)

30	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Dimethenamid		
	75	---	78	---
	---	1120	7	---
	75	1120	90	80

Tabelle 43: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dimethenamid" (B9) auf *Veronica* ssp. im Gewächshaus (Nachaufaufbehandlung)

40	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Dimethenamid		
	15.6	---	60	---
	---	500	70	---
	15.6	500	90	88

Tabelle 44: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.52 und "Dimethenamid" (B9) auf *Amaranthus retroflexus* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.52	Dimethenamid		
	62.5	---	75	---
	---	500	10	---
10	62.5	500	100	78

Tabelle 45: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.52 und "Dimethenamid" (B9) auf *Veronica ssp.* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.52	Dimethenamid		
	15.6	---	40	---
	---	500	70	---
20	15.6	500	100	82

Tabelle 46: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Acetochlor" (B9) auf *Abutilon theophrasti* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Acetochlor		
	7.8	---	90	---
30	---	31.2	0	---
	7.8	31.2	100	90

Tabelle 47: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "S-Metolachlor" (B9) auf *Digitaria sanguinalis* im Gewächshaus (Vorauslaufbehandlung)

35	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	S-Metolachlor		
40	62.5	---	60	---
	---	125	50	---
	62.5	125	85	80

Tabelle 48: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "S-Metolachlor" (B9) auf *Echinochloa crus-galli* im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	S-Metolachlor		
	62.5	---	60	---
	---	62.5	65	---
	62.5	62.5	98	86

10

Tabelle 49: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "S-Metolachlor" (B9) auf *Setaria viridis* im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	S-Metolachlor		
	15.6	---	20	---
	---	62.5	70	---
	15.6	62.5	85	76

20

Tabelle 50: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "S-Metolachlor" (B9) auf *Ipomoea* ssp. im Gewächshaus (Nachlaufbehandlung)

25

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	S-Metolachlor		
	62.5	---	80	---
	---	62.5	0	---
	62.5	62.5	90	80

30

Tabelle 51: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "S-Metolachlor" (B9) auf *Veronica* ssp. im Gewächshaus (Nachlaufbehandlung)

35

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	S-Metolachlor		
	62.5	---	80	---
	---	125	0	---
	62.5	125	98	80

40

45

Tabelle 52: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.16 und "Benthio-  
carb" (B9) auf *Cyperus iria* im Freiland (Nachauflauf-  
behandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.16	Benthio- carb		
	75	---	60	---
	---	3000	50	---
10	75	3000	92	80

Tabelle 53: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Pendimetha-  
lin" (B10) auf *Brachiaria plantaginea* im Freiland  
(Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Pendimetha- lin		
	75	---	96	---
	---	990	0	---
20	75	990	98	96

Tabelle 54: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Acifluor-  
fen" (B11) auf *Galium aparine* im Freiland (Nach-  
auflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Acifluorfen		
	75	---	60	---
30	---	100	48	---
	75	100	95	79

Tabelle 55: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Carfentra-  
zone-ethyl" (B11) auf *Amaranthus retroflexus* im Ge-  
wächshaus (Nachauflaufbehandlung)

40	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Carfentra- zone-ethyl		
	1.9	---	30	---
	---	0.9	60	---
	1.9	0.9	90	72

Tabelle 56: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Carfentrazone-ethyl" (B11) auf Anthemis mixta im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Carfentrazone-ethyl		
	75	---	68	---
	---	30	0	---
10	75	30	91	68

Tabelle 57: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Cinidon-ethyl" (B11) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Cinidon-ethyl		
	1.9	---	20	---
20	---	7.8	90	---
	1.9	7.8	100	92

Tabelle 58: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Pyridate" (B12) auf Bidens pilosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Pyridate		
30	75	---	25	---
	---	450	25	---
	75	450	96	44

Tabelle 59: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Pyridate" (B12) auf Setaria faberi im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

35	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Pyridate		
40	75	---	99	---
	---	450	0	---
	75	450	100	99



Tabelle 60: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Bentazon" (B12) auf *Richardia brasiliensis* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Bentazon		
	75	---	70	---
	---	1440	77	---
10	75	1440	99	93

Tabelle 61: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Paraquat-dichlorid" (B12) auf *Loleum perenne* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Paraquat-dichlorid		
	75	---	10	---
20	---	400	97	---
	75	400	100	97

Tabelle 62: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Diuron" (B12) auf *Alopecurus myosuroides* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Diuron		
30	62.5	---	40	---
	---	250	80	---
	62.5	250	95	88

35 Tabelle 63: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Isoproturon" (B12) auf *Stellaria media* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

40	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Isoproturon		
	75	---	91	---
	---	1000	94	---
	75	1000	100	99

Tabelle 64: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Bromoxynil" (B12) auf *Galium aparine* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Bromoxynil		
	75	---	60	---
	---	470	84	---
10	75	470	98	94

Tabelle 65: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Chloridazon" (B12) auf *Ipomoea purpurea* var. *diversifolia* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Chloridazon		
	75	---	94	---
	---	1720	40	---
20	75	1720	100	96

Tabelle 66: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Atrazin" (B12) auf *Abutilon theophrasti* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Atrazin		
	75	---	85	---
30	---	1120	32	---
	75	1120	96	90

Tabelle 67: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Atrazin" (B12) auf *Setaria faberi* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

35	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Atrazin		
40	75	---	95	---
	---	1120	20	---
	75	1120	99	96

## 73

Tabelle 68: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Atrazin" (B12) auf Sorghum bicolor im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Atrazin		
	75	---	78	---
	---	840	27	---
10	75	840	90	84

Tabelle 69: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Metribuzin" (B12) auf Bidens pilosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Metribuzin		
	75	---	25	---
	---	200	38	---
20	75	200	73	54

Tabelle 70: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Metribuzin" (B12) auf Cyperus species im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Metribuzin		
	75	---	5	---
30	---	200	50	---
	75	200	75	53

Tabelle 71: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "MCPA" (B14) auf Cyperus species im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

35	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	MCPA		
	75	---	0	---
40	---	600	5	---
	75	600	48	5

## 74

Tabelle 72: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.16 und "Dicamba" (B14) auf *Amaranthus retroflexus* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5    10	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.16	Dicamba		
	100	---	96	---
	---	280	25	---
	100	280	100	97

Tabelle 73: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dicamba" (B14) auf *Sorghum bicolor* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15    20	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Dicamba		
	75	---	78	---
	---	560	17	---
	75	560	89	81

Tabelle 74: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Quinclorac" (B14) auf *Ipomoea* ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

30	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Quinclorac		
	31.2	---	75	---
	---	250	70	---
	31.2	250	100	93

Tabelle 75: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Quinclorac" (B14) auf *Veronica* ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

40	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Quinclorac		
	31.2	---	80	---
	---	500	80	---
	31.2	500	100	96

## 75

Tabelle 76: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3, "Nicosulfuron" (B2) und "Dicamba" (B14) auf *Ipomoea acuminata* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Nicosulfuron + Dicamba		
	75	---	23	---
	---	20 + 192	89	---
10	75	20 + 192	97	92

Tabelle 77: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3, "Diflufenzopyr" (B5) und "Dicamba" (B14) auf *Echinochloa crus-galli* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Diflufenzopyr + Dicamba		
	75	---	98	---
	---	56 + 140	5	---
20	75	56 + 140	99	98

Tabelle 78: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Diflufenzopyr" (B5) und "Dicamba" (B14) auf *Sorghum halepense* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

30	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Diflufenzopyr + Dicamba		
	75	---	78	---
	---	60 + 150	27	---
	75	60 + 150	90	84

35

Tabelle 79: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Dimethenamid" (B9) und "Atrazin" (B12) auf *Sorghum halepense* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

40	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Dimethenamid + Atrazin		
	75	---	78	---
	---	840 + 960	5	---
45	75	840 + 960	97	79

Tabelle 80: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3, "Bentazon" (B12) und "Atrazin" (B12) auf *Brachiaria plantaginea* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Bentazon + Atrazin		
	75	---	95	---
	---	800 + 800	25	---
10	75	800 + 800	98	96

Tabelle 81: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Atrazin" (B12) und "Dicamba" (B14) auf *Ipomoea lacunosa* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Atrazin + Dicamba		
	75	---	69	---
	---	920 + 480	83	---
20	75	920 + 480	99	95

25 Tabelle 82: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Atrazin" (B12) und "Dicamba" (B12) auf *Setaria faberi* im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

30	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Atrazin + Dicamba		
	75	---	65	---
	---	367 + 193	20	---
	75	367 + 193	89	72

Weitere Versuche zeigten, daß die erfindungsgemäßen Mischungen Kulturpflanzenselektivität zeigen (Tabelle 83 und 84).

Tabelle 83: Phytotoxizität von Verbindung Ia.52 und "Dimethenamid" (B9) auf *Triticum aestivum* im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Phytotoxizität (%)
	Ia.52	Dimethenamid	
	62.5	---	0
	---	500	0
	62.5	500	0
10			

Tabelle 84: Phytotoxizität von Verbindung Ia.33 und "S-Metolachlor" (B9) auf Zea mays im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Phytotoxizität. (%)
	Ia.33	S-Metolachlor	
	62.5	---	0
	---	125	0
	62.5	125	0
20			

25

30

35

40

45

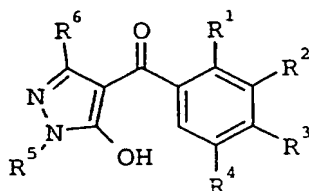
## Patentansprüche

1. Synergistische herbizide Mischung, enthaltend

5

A) mindestens ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I

10



15

in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

20

R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> Wasserstoff, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl;

25

R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl, Isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die neun genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

30

R<sup>4</sup> Wasserstoff, Halogen oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

35

R<sup>5</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

R<sup>6</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

40

oder eines seiner umweltverträglichen Salze;

und

45

B) eine synergistisch wirksame Menge mindestens einer herbiziden Verbindung aus der Gruppe der AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), Amide, Auxin-Herbizide, Auxin-Transport-Inhibitoren, Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren,



- Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, Mitose-Inhibitoren, Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, Photosynthese-Inhibitoren, Synergisten, Wachstumsstoffe, Zellwandbiosynthese-Inhibitoren und verschiedener weiterer Herbizide.
- 5
2. Synergistische herbizide Mischung nach Anspruch 1, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1 bis B16:
- 10
- B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):  
Cyclohexenonoximether, Phenoxyphenoxypropionsäure-  
ester oder Arylaminopropionsäuren;
- 15
- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):  
Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide,  
oder Sulfonylharnstoffe;
- 20
- B3 Amide;
- B4 Auxin-Herbizide:  
Pyridincarbonsäuren, 2,4-D oder Benazolin,;
- 25
- B5 Auxin-Transport-Hemmer;
- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren  
(ESPS);
- 30
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:  
Anilide, Chloracetanilide, Thioharnstoffe, Benfuresate oder Perfluidone;
- 35
- B10 Mitose-Inhibitoren:  
Carbamate, Dinitroaniline, Pyridine, Butamifos,  
Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;
- 40
- B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:  
Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder  
Pyrazole;
- 45

## 80

## B12 Photosynthese-Inhibitoren:

Propanil, Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone,  
Dinitrophenole, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole,  
Chloridazon, Triazine, Triazinone, Uracile oder Bis-  
carbamate;

## B13 Synergisten:

Oxirane;

## B14 Wuchsstoffe:

Aryloxyalkansäuren, Benzoessäuren oder Chinolincarbon-  
säuren;

## B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren;

## B16 Verschiedene weitere Herbizide:

Dichlorpropionsäuren, Dihydrobenzofurane, Phenyles-  
sigsäuren oder Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benz-  
thiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Butu-  
ron, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorophenprop-methyl,  
Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cypra-  
zine, Cyprazole, Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron,  
Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone,  
Fluorbentranil, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin,  
Karbutilat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napro-  
panilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Pi-  
perophos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Sec-  
bumeton, Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triazofenamid,  
Triaziflam oder Trimeturon;

oder deren umweltverträgliche Salze.

3. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 oder  
2, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide  
Verbindung aus den Gruppen B1 bis B16:

## B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

- Cyclohexenonoximether:  
Alloxydim, Clethodim, Cloproxydim, Cycloxydim,  
Sethoxydim, Tralkoxydim, Butroxydim, Clefoxydim  
oder Tepraloxym;  
- Phenoxyphenoxypropionsäureester:  
Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet),  
Cyhalofop-butyl, Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl,  
Fenoxaprop-P-ethyl, Fenthiapropethyl, Fluazifop-  
butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxyfop-ethoxyethyl,

## 81

- Haloxypop-methyl, Haloxypop-P-methyl, Isoxapyrifop, Propaquizafop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-P-ethyl oder Quizalofop-tefuryl; oder
- 5       - Arylaminopropionsäuren:  
Flamprop-methyl oder Flamprop-isopropyl;
- B2   Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
- 10       - Imidazolinone:  
Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz-methyl (Imazame), Imazamoc, Imazapic, Imazethapyr oder Imazamethapyr;
- 15       - Pyrimidylether:  
Pyriithiobac-säure, Pyriithiobac-sodium, Bispyribac-sodium, KIH-6127 oder Pyribenzoxym;
- 20       - Sulfonamide:  
Florasulam, Flumetsulam oder Metosulam; oder
- 25       - Sulfonylharnstoffe:  
Amidosulfuron, Azimsulfuron, Bensulfuron-methyl, Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-methyl, Ethoxy-sulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl, Imazo-sulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primi-sulfuron-methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl, Rimsulfuron, Sulfometuron-methyl, Thifensulfuron-methyl, Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflu-sulfuron-methyl, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoro-methyl)-benzenesulfonamide, Sulfosulfuron oder Idosulfuron;
- 30       B3   Amide:  
- Allidochlor (CDAA), Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, Chlorthiamid, Diphenamid, Etobenzanid (Benzchlomet), Fluthiamide, Fosamin oder Monalide;
- 35       B4   Auxin-Herbizide:  
- Pyridincarbonsäuren:  
Clopyralid oder Picloram; oder
- 40       - 2,4-D oder Benazolin;
- 45       B5   Auxin-Transport-Hemmer:  
- Naptalame oder Diflufenzopyr;
- B6   Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren:  
- Benzofenap, Clomazone (Dimethazone), Diflufenican, Fluorochloridone, Fluridone, Pyrazolynate, Pyrazoxyfen, Isoxaflutole, Isoxachlortole, Meso-

## 82

trione, Sulcotrione (Chlormesulone), Ketospiradox,  
Flurtamone, Norflurazon oder Amitrol;

- 5 B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren  
(ESPS):  
- Glyphosate oder Sulfosate;
- 10 B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren:  
- Bilanafos (Bialaphos) oder Glufosinate-ammonium;
- 15 B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:  
- Anilide:  
Anilofos oder Mefenacet;  
- Chloracetanilide:  
Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Alachlor,  
Butachlor, Butenachlor, Diethatyl-ethyl, Dimetha-  
chlor, Metazachlor, Metolachlor, S-Metolachlor,  
Pretilachlor, Propachlor, Prynachlor, Terbuchlor,  
Thenylchlor oder Xylachlor;
- 20 - Thioharnstoffe:  
Butylate, Cycloate, Di-allate, Dimepiperate, EPTC,  
Esprocarb, Molinate, Pebulate, Prosulfocarb, Thio-  
bencarb (Benthiocarb), Tri-allate oder Vernolate;  
oder
- 25 - Benfuresate oder Perfluidone;
- B10 Mitose-Inhibitoren:  
- Carbamate:  
Asulam, Carbetamid, Chlorpropham, Orbencarb, Pronamid  
30 (Propyzamid), Propham oder Tiocarbazil;  
- Dinitroaniline:  
Benefin, Butralin, Dinitramin, Ethalfluralin,  
Fluchloralin, Oryzalin, Pendimethalin, Prodiamine  
oder Trifluralin;
- 35 - Pyridine:  
Dithiopyr oder Thiazopyr; oder  
- Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic  
hydrazide;
- 40 B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:  
- Diphenylether:  
Acifluorfen, Acifluorfen-sodium, Aclonifen, Bifenox,  
Chlornitrofen (CNP), Ethoxyfen, Fluorodifen,  
Fluoroglycofen-ethyl, Fomesafen, Furyloxyfen,  
45 Lactofen, Nitrofen, Nitrofluorfen oder Oxyfluorfen;  
- Oxadiazole:  
Oxadiargyl oder Oxadiazon;

- cyclische Imide:  
Azafenidin, Butafenacil, Carfentrazone-ethyl, Cini-  
don-ethyl, Flumiclorac-pentyl, Flumioxazin, Flumipro-  
pyn, Flupropacil, Fluthiacet-methyl, Sulfentrazone  
oder Thidiazimin; oder
  - Pyrazole:  
ET-751, JV 485 oder Nipyraclofen;
- B12 Photosynthese-Inhibitoren:
- Propanil, Pyridate oder Pyridafol;
  - Benzothiadiazinone:  
Bentazon;
  - Dinitrophenole:  
Bromofenoxim, Dinoseb, Dinoseb-acetat, Dinoterb oder  
DNOC;
  - Dipyridylene:  
Cyperquat-chlorid, Difenzoquat-methylsulfat, Diquat  
oder Paraquat-dichlorid;
  - Harnstoffe:  
Chlorbromuron, Chlorotoluron, Difenoxuron, Dimefuron,  
Diuron, Ethidimuron, Fenuron, Fluometuron, Iso-  
proturon, Isouron, Linuron, Methabenzthiazuron,  
Methazole, Metobenzuron, Metoxuron, Monolinuron,  
Neburon, Siduron oder Tebuthiuron;
  - Phenole:  
Bromoxynil oder Ioxynil;
  - Chloridazon;
  - Triazine:  
Ametryn, Atrazin, Cyanazine, Desmetryn, Dimethamet-  
hryn, Hexazinon, Prometon, Prometryn, Propazin,  
Simazin, Simetryn, Terbumeton, Terbutryn, Terbutyl-  
azin oder Trietazin;
  - Triazinone:  
Metamitron oder Metribuzin;
  - Uracile:  
Bromacil, Lenacil oder Terbacil; oder
  - Biscarbamate:  
Desmedipham oder Phenmedipham;
- B13 Synergisten:
- Oxirane:  
Tridiphan;
- B14 Wuchsstoffe:
- Aryloxyalkansäuren:

## 84

- 2,4-DB, Clomeprop, Dichlorprop, Dichlorprop-P  
(2,4-DP-P), Fluoroxypyr, MCPA, MCPB, Mecoprop,  
Mecoprop-P, oder Triclopyr;
- 5       - Benzoessäuren:  
Chloramben oder Dicamba; oder
- Chinolincarbonsäuren:  
Quinclorac oder Quinmerac;
- B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren:
- 10       - Isoxaben oder Dichlobenil;
- B16 Verschiedene weitere Herbizide:
- Dichlorpropionsäuren:  
Dalapon;
- 15       - Dihydrobenzofurane:  
Ethofumesate;
- Phenyllessigsäuren:  
Chlorfenac (Fenac); oder
- 20       - Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzo-  
fluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole,  
Chlorbufam, Chlorfenprop-methyl, Chloroxuron, Cinme-  
thylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole,  
Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl,
- 25       Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil,  
Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat,  
Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide,  
Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piperophos,  
Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbumeton,  
Sulfallate (CDEC), Terbutcarb, Triazofenamid, Triazi-
- 30       flan oder Trimeturon;

oder deren umweltverträgliche Salze.

4. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis  
35       3, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substi-  
tuiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei R<sup>4</sup> Wasserstoff  
bedeutet.

5. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1  
40       bis 4, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-  
substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei

R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup>   Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-  
sufinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl;

45

bedeuten.

6. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei

5         $R^2$         ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:  
Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls  
einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  
10         $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy  
oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet.

7. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1  
15        bis 6, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei

$R^2$         Isoxazol-5-yl, 3-Methyl-isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydro-  
isoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl,  
20        5-Ethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl oder 4,5-Dimethyl-  
4,5-dihydroisoxazol-3-yl;

bedeutet.

- 25 8. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1  
bis 7, enthaltend als Komponente A) 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

- 30 9. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1  
bis 7, enthaltend als Komponente A) 4-[2-Methyl-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

- 35 10. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1  
bis 5, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei

$R^2$         ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:  
40        Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-4-yl,  
4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die sechs genannten Reste  
gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  
 $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  
45         $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert  
sein können;

bedeutet.

11. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1  
bis 10, enthaltend als Komponente B) mindestens eine  
5 herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder  
B14 wie in den Ansprüchen 2 oder 3 definiert.
12. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1  
bis 11, enthaltend als Komponente B) mindestens eine  
10 herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
- B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):  
Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;
- 15 B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):  
Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonyl-  
harnstoffe;
- B4 Auxin-Herbizide:  
20 Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;
- B5 Auxin-Transport-Hemmer;
- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;  
25 B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- 30 B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:  
Chloracetanilide oder Thioharnstoffe,
- B10 Mitose-Inhibitoren:  
Dinitroaniline;  
35 B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:  
Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;
- B12 Photosynthese-Inhibitoren:  
40 Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dipyridylene,  
Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazi-  
none;
- B14 Wuchsstoffe:  
45 Aryloxyalkansäuren, Benzoessäuren oder Chinolincarbonsäu-  
ren.



13. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 12, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
- 5 Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazopyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyriithiobac-sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(tri-  
10 fluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(tri-  
fluoromethyl)-benzenesulfonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflu-  
fenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinate-  
ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthicarb, Pendime-  
thalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl,  
15 Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba und Quinclorac.
14. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 12, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:
- 20 Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Diflufenzopyr, Imazethapyr, Flumetsulam, Pyriithiobac-sodium, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]-  
25 carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Clopyralid, 2,4-D, Isoxaflutole, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pendimethalin, Carfentrazone-ethyl, Pyridate, Bentazon, Diuron, Bromoxynil, Atrazin, Terbutylazin, Metri-  
30 buzin und Dicamba.
15. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, 11 bis 14, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocycl-  
35 clyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest aus der Gruppe: 4,5-Dihydroiso-  
xazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroiso-  
xazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls  
einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl,  
40 C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet.

16. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, 11 bis 14, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- 5       $R^2$  ein heterocyclischer Rest aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl und Thiazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein
- 10      können;
- bedeutet.
17. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, 11 bis 14, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- 15       $R^2$  ein heterocyclischer Rest aus der Gruppe: Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl oder Isoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein
- 20      können;
- 25      bedeutet.
18. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 15 bis 17, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 oder B14 wie in Anspruch 2 definiert.
- 30
19. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 15 oder 16, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B12 wie in Anspruch 2 definiert.
- 35
20. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 15 bis 17, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der folgenden Gruppe:
- 40      Propanil, Pyridate, Pyridafol, Dinitrophenole, Dipyridylene, Triazinone, Uracile oder Biscarbamate.
21. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 20 enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B
- 45

eine herbizide Verbindung wie in den Ansprüchen 1 bis 20 definiert.

22. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 20 enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B zwei herbizide Verbindungen wie in den Ansprüchen 1 bis 20 definiert.
23. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 12 enthaltend ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B eine herbizide Verbindungen wie in den Ansprüchen 1 bis 12 definiert und eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B12 und B14.
24. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:800 vorliegen.
25. Synergistische herbizide Mischung nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,003 bis 1:160 vorliegen.
26. Herbizides Mittel, enthaltend eine herbizid wirksame Menge einer synergistischen herbiziden Mischung gemäß den Ansprüchen 1 bis 23, mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls mindestens einen grenzflächenaktiven Stoff.
27. Herbizide Mittel nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:800 vorliegen.
28. Herbizides Mittel nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,003 bis 1:160 vorliegen.
29. Verfahren zur Herstellung von herbiziden Mitteln nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß man Komponente A, Komponente B, mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls einen grenzflächenaktiven Stoff mischt.

## 90

30. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses,  
dadurch gekennzeichnet, daß man eine synergistische herbizide  
Mischung gemäß den Ansprüchen 1 bis 23 vor, während und/oder  
nach dem Auflaufen von unerwünschten Pflanzen ausbringt,  
5 wobei die herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A)  
und B) gleichzeitig oder nacheinander appliziert werden  
können.
31. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses gemäß  
10 Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß man die Blätter der  
Kulturpflanzen und der unerwünschten Pflanzen behandelt.

15

20

25

30

35

40

45

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP. 99/04055

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 A01N43/80 A01N43/78 //(A01N43/80,61:00),(A01N43/78,61:00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 A01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X,P	WO 98 28981 A (TAKAHASHI AKIHIRO ;YAMADA SHIGEO (JP); KAWANA TAKASHI (JP); KOGUCH) 9 July 1998 (1998-07-09) abstract; table 1	1-15, 17-19, 21-31
X	EP 0 900 795 A (NIPPON SODA CO) 10 March 1999 (1999-03-10) cited in the application see comparative compounds A - D (line 18) and Paragraph 0083 and 0084 (line 19).	1-31
X	WO 96 26206 A (BASF AG ;DEYN WOLFGANG VON (DE); HILL REGINA LUISE (DE); KARDORFF) 29 August 1996 (1996-08-29) cited in the application page 30, line 25-37	1-31

-/--



Further documents are listed in the continuation of box C.



Patent family members are listed in annex.

\* Special categories of cited documents :

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

19 October 1999

Date of mailing of the international search report

28/10/1999

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Decorte, D

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 99/04055

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X, P	WO 98 31681 A (DEYN WOLFGANG VON ;HILL REGINA LUISE (DE); RHEINHEIMER JOACHIM (DE) 23 July 1998 (1998-07-23) page 150, line 16 - line 38 -----	1-31
A	WO 97 23135 A (IDEMITSU KOSAN CO) 3 July 1997 (1997-07-03) abstract -----	1-31
A	DATABASE WPI Week 9435, 1994 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 283222 XP002117131 "Herbicidal composition used in tablet form." & JP 06 211610 A (NISSAN CHEM. IND. LTD.), 2 August 1994 (1994-08-02) abstract -----	1-31

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP. 99/04055

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9828981	A	09-07-1998	NONE	
EP 0900795	A	10-03-1999	JP 10007673 A	13-01-1998
			AU 1671097 A	19-11-1997
			AU 1670797 A	19-11-1997
			AU 1670897 A	17-10-1997
			AU 1670997 A	19-11-1997
			AU 2405897 A	19-11-1997
			CA 2252543 A	06-11-1997
			CN 1216534 A	12-05-1999
			CN 1216543 A	12-05-1999
			EP 0891972 A	20-01-1999
			JP 10237072 A	08-09-1998
			WO 9741116 A	06-11-1997
			WO 9735850 A	02-10-1997
			WO 9741117 A	06-11-1997
			WO 9741118 A	06-11-1997
			WO 9741105 A	06-11-1998
			WO 9821187 A	22-05-1998
WO 9626206	A	29-08-1996	AU 4665596 A	11-09-1996
			BG 101825 A	30-04-1998
			BR 9607333 A	25-11-1997
			CA 2210693 A	29-08-1996
			CN 1175951 A	11-03-1998
			CZ 9702473 A	13-05-1998
			EP 0811007 A	10-12-1997
			FI 973471 A	22-08-1997
			HU 9800725 A	28-07-1998
			JP 11500438 T	12-01-1999
			LT 97145 A, B	26-01-1998
			LV 11895 A	20-12-1997
			LV 11895 B	20-03-1998
			NO 973861 A	22-10-1997
			NZ 301272 A	25-02-1999
			PL 322277 A	19-01-1998
			SK 104297 A	08-07-1998
			US 5846907 A	08-12-1998
WO 9831681	A	23-07-1998	AU 6092998 A	07-08-1998
			AU 6207698 A	07-08-1998
			AU 6613398 A	07-08-1998
			WO 9831676 A	23-07-1998
			WO 9831682 A	23-07-1998
WO 9723135	A	03-07-1997	NONE	
JP 6211610	A	02-08-1994	NONE	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter: 1ales Aktenzeichen

PCT/EP 99/04055

## A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 A01N43/80 A01N43/78 //(A01N43/80,61:00),(A01N43/78,61:00)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X,P	WO 98 28981 A (TAKAHASHI AKIHIRO ;YAMADA SHIGEO (JP); KAWANA TAKASHI (JP); KOGUCH) 9. Juli 1998 (1998-07-09) Zusammenfassung; Tabelle 1 ---	1-15, 17-19, 21-31
X	EP 0 900 795 A (NIPPON SODA CO) 10. März 1999 (1999-03-10) in der Anmeldung erwähnt siehe Vergleichsverbindungen A - D (S. 18) und Absätze 0083 und 0084 (S. 19). ---	1-31
X	WO 96 26206 A (BASF AG ;DEYN WOLFGANG VON (DE); HILL REGINA LUISE (DE); KARDORFF) 29. August 1996 (1996-08-29) in der Anmeldung erwähnt Seite 30, Zeile 25-37 --- -/--	1-31



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

19. Oktober 1999

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

28/10/1999

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Decorte, D



# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP. 99/04055

## C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X, P	WO 98 31681 A (DEYN WOLFGANG VON ; HILL REGINA LUISE (DE); RHEINHEIMER JOACHIM (DE) 23. Juli 1998 (1998-07-23) Seite 150, Zeile 16 - Zeile 38 ---	1-31
A	WO 97 23135 A (IDEMITSU KOSAN CO) 3. Juli 1997 (1997-07-03) Zusammenfassung ---	1-31
A	DATABASE WPI Week 9435, 1994 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 283222 XP002117131 "Herbicidal composition used in tablet form." & JP 06 211610 A (NISSAN CHEM. IND. LTD.), 2. August 1994 (1994-08-02) Zusammenfassung -----	1-31

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationale Aktenzeichen

PCT/EP 99/04055

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9828981 A	09-07-1998	KEINE	
EP 0900795 A	10-03-1999	JP 10007673 A	13-01-1998
		AU 1671097 A	19-11-1997
		AU 1670797 A	19-11-1997
		AU 1670897 A	17-10-1997
		AU 1670997 A	19-11-1997
		AU 2405897 A	19-11-1997
		CA 2252543 A	06-11-1997
		CN 1216534 A	12-05-1999
		CN 1216543 A	12-05-1999
		EP 0891972 A	20-01-1999
		JP 10237072 A	08-09-1998
		WO 9741116 A	06-11-1997
		WO 9735850 A	02-10-1997
		WO 9741117 A	06-11-1997
		WO 9741118 A	06-11-1997
		WO 9741105 A	06-11-1998
		WO 9821187 A	22-05-1998
WO 9626206 A	29-08-1996	AU 4665596 A	11-09-1996
		BG 101825 A	30-04-1998
		BR 9607333 A	25-11-1997
		CA 2210693 A	29-08-1996
		CN 1175951 A	11-03-1998
		CZ 9702473 A	13-05-1998
		EP 0811007 A	10-12-1997
		FI 973471 A	22-08-1997
		HU 9800725 A	28-07-1998
		JP 11500438 T	12-01-1999
		LT 97145 A,B	26-01-1998
		LV 11895 A	20-12-1997
		LV 11895 B	20-03-1998
		NO 973861 A	22-10-1997
		NZ 301272 A	25-02-1999
		PL 322277 A	19-01-1998
		SK 104297 A	08-07-1998
		US 5846907 A	08-12-1998
WO 9831681 A	23-07-1998	AU 6092998 A	07-08-1998
		AU 6207698 A	07-08-1998
		AU 6613398 A	07-08-1998
		WO 9831676 A	23-07-1998
		WO 9831682 A	23-07-1998
WO 9723135 A	03-07-1997	KEINE	
JP 6211610 A	02-08-1994	KEINE	

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning  
Operations and is not part of the Official Record**

**BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ BLACK BORDERS
- ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☐ FADED TEXT OR DRAWING
- ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☒ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: \_\_\_\_\_

**IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.**

**As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.**

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**